

Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 0 731 099 B1**

(12)

EUROPEAN PATENT SPECIFICATION

- (45) Date of publication and mention of the grant of the patent: 07.06.2000 Bulletin 2000/23
- (51) Int CI.7: **C07D 307/82**, C07D 405/12
- (21) Application number: 96102650.7
- (22) Date of filing: 22.02.1996
- (54) N-(3-benzofuranyl)urea-derivatives

N-(3-Benzofuranyl)Harnstoffderivate Dérivés de N-(3-benzofuranyl)urée

- (84) Designated Contracting States:

 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC NL
 PT SE

 Designated Extension States:

 LT LV SI
- (30) Priority: 06.03.1995 GB 9504460
- (43) Date of publication of application: 11.09.1996 Bulletin 1996/37
- (73) Proprietor: BAYER AG 51368 Leverkusen (DE)
- (72) Inventors:
 - Bräunlich, Gabriele, Dr. 42115 Wuppertal (DE)
 - Fischer, Rüdiger, Dr. 50933 Köln (DE)
 - Es-Sayed, Mazen, Dr.
 42115 Wuppertal (DE)

- Henning, Rolf, Dr.
 53343 Wachtberg (DE)
- Sperzel, Michael, Dr.
 42275 Wuppertal (DE)
- Schlemmer, Karl-Heinz, Dr. 42113 Wuppertal (DE)
- Nielsch, Ulrich, Dr.
 42113 Wuppertal (DE)
- 42113 Wuppertal (DE)

 Tudhope, Stephen, Dr.
- Windsor Berkshire S14 4JH (GB)
- Sturton, Graham, Dr.
 Bray Maldenhead SL 62 DW (GB)
- Abram, Trevor S., Dr.
 Marlow Buckinghamshire SL7 3PR (GB)
- Fitzgerald, Mary F.
 Begbroke Oxford OX 51 RN (GB)
- (56) References cited:

EP-A- 0 069 521

EP-A- 0 146 243

P 0 731 099 B1

Note: Within nine months from the publication of the mention of the grant of the European patent, any person may give notice to the European Patent Office of opposition to the European patent granted. Notice of opposition shall be filed in a written reasoned statement. It shall not be deemed to have been filed until the opposition fee has been paid. (Art. 99(1) European Patent Convention).

Description

[0001] The invention relates to N-(3-benzofuranyl)urea-derivatives, processes for their preparation and their use in medicaments.

[0002] It is known that the NADPH oxidase of phagocytes is the physiological source to the superoxide radical anion and reactive oxygen species derived therefrom which are important in the defence against pathogens. Moreover, both inflammatory (e.g. TNF α , IL-1 or IL-6) and anti-inflammatory cytokines (e.g. IL-10) play a pivotal role in host defence mechanism. Uncontrolled production of inflammatory mediators can lead to acute or chronic inflammation, auto immune diseases, tissue damage, multi-organ failure and to death. It is additionally known that elevation of phagocyte cyclic AMP leads to inhibition of oxygen radical production and that this cell function is more sensitive than others such as aggregation or enzyme release.

[0003] Benzofuran- and benzothiophene derivatives having lipoxygenase-inhibiting action are described in the publication EP 146 243.

[0004] The invention relates to N-(3-benzofuranyl)urea-derivatives of the general formula (I)

 $\begin{array}{c|c}
 & L \\
 & \parallel \\
 & \parallel \\
 & NR^1 - C - NR^2R^3
\end{array}$ $\begin{array}{c}
 & (I) \\
 & CO - R_4
\end{array}$

in which

15

20

25

30

35

40

45

50

55

A and D

are identical or different and represent hydrogen, straight-chain or branched acyl or alkoxycarbonyl, each having up to 6 carbon atoms, or straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms, which is optionally substituted by carboxyl or alkoxycarbonyl having up to 6 carbon atoms, phenoxy or benzoyl, or represent halogen, carboxyl, cyano, nitro, trifluoromethyl, trifluoromethoxy or a group of a formula -OR5, -S(O)_aR6, -(O-CH₂-CO)_b-NR⁷R8, -CO-NR⁹R¹⁰, -SO₂-NR¹¹R¹² or -NH-SO₂R¹³,

R5, R6, R8, R9, R10, R11 and R12

are identical or different and denote hydrogen, cycloalkyl having 3 to 6 carbon atoms, benzyl or a 5 to 7-membered saturated or unsaturated heterocycle having up to 3 heteroatoms from the series comprising N, S and O and to which a phenyl ring can be fused and which is optionally substituted by identical or different substituents from the series comprising halogen, cyano, nitro or by a straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms or

denote straight-chain or branched alkyl, alkenyl or acyl each having up to 8 carbon atoms, or

denote phenyl, which is optionally monosubstituted to disubstituted by identical or different substituents from the series comprising nitro, halogen, carboxy or straight-chain or branched alkoxycarbonyl having up to 6 carbon atoms,

or

R5 denotes a hydroxyl protecting group or straight-chain or branched alkoxycarbonyl having up to 6 carbon atoms, or

denotes straight-chain or branched alkyl having up to 8 carbon atoms, which is substituted by carboxyl, hydroxyl, straight-chain or branched acyl or alkoxycarbonyl each having up to 6 carbon atoms, phenoxyl, benzoyl or by a 5 to 7-membered unsaturated heterocycle having up to 3 hetero atoms from the series comprising N, S and/or O, which is optionally substituted by halogen, cyano, nitro

or by straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms

or 5 R5 denotes a group of a formula SO₂R¹⁴, denotes phenyl, trifluormethyl or straight-chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms, 10 а denotes a number 0, 1 or 2, b denotes a number 0 or 1, R7 denotes hydrogen or a straight-chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms, R13 denotes aryl having up 6 to 10 carbon atoms, trifluoromethyl or straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms, 15 R¹ represents hydrogen, straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms, an aminoprotecting group or a group of the formula -CO-R15, in which 20 denotes hydroxyl, straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 6 carbon atoms, cycloalkyl having up 3 to 6 carbon atoms, pyridyl, pyrrolidinyl or straight chain or branched alkyl having up to 8 carbon atoms, which is optionally substituted by halogen, carboxyl or straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 6 carbon atoms, or denotes phenyl, which is optionally substituted by hydroxyl, carboxyl or straight chain or branched alkoxy 25 or alkoxycarbonyl each having up to 6 carbon atoms, represents an oxygen or sulfur atom, R² and R³ are identical or different and represent hydrogen, cycloalkyl having up to 6 carbon atoms, straight chain or branched alkyl, alkoxycarbonyl or alkenyl each having up to 8 carbon atoms, or represent benzoyl or aryl having 30 6 to 10 carbon atoms, which are optionally monosubstituted to trisubstituted by identical or different substituents from the series comprising halogen, cyano, nitro, carboxyl, straight-chain or branched alkyl, alkoxy, alkoxycarbonyl or acyl each having up to 6 carbon atoms, or 35 R2 and R3 together with the nitrogen atom form a 5- to 7-membered saturated heterocycle optionally having a further O atom, and 40 represents phenyl, which is optionally monosubstituted to trisubstituted by identical or different substituents from the series comprising hydroxyl, thiophenyl, cycloalkyl having up to 3 to 6 carbon atoms, halogen, nitro, tetrazolyl, thiazolyl, furanyl, pyridyl, trifluoromethyl, difluoromethyl, cyano, carboxyl, straight-chain or branched alkyl, alkoxy, alkoxycarbonyl or acyl each having up to 8 carbon atoms, or 45 phenyl is optionally substituted by phenyl, which is optionally monosubstituted to disubstituted by halogen, or by a group of a formula -NR16R17, -SR18, SO2R19 or -O-SO2R20, in which R¹⁶ and R¹⁷ have the abovementioned meaning of R7 and R8 and are identical or different to the latter, 50 **R**16 denotes hydrogen, 55 and

denotes straight-chain or branched acyl having up to 6 carbon atoms,

R17

R18

denotes hydrogen or straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms,

R19 and R20

are identical or different and represent straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms, benzyl or phenyl,

and salts thereof.

[0005] The N-(3-benzofuranyl)urea-derivatives according to the invention can also be present in the form of their salts. In general, salts with organic or inorganic bases or acids may be mentioned here.

[0006] Physiologically acceptable salts are preferred in the context of the present invention. Physiologically acceptable salts of the N-(3-benzofuranyl)urea-derivatives can be metal or ammonium salts of the substances according to the invention, which contain a free carboxylic group. Those which are particularly preferred are, for example, sodium, potassium, magnesium or calcium salts, and also ammonium salts which are derived from ammonia, or organic amines, such as, for example, ethylamine, di- or triethylamine, di- or triethanolamine, dicyclohexylamine, dimethylaminoethanol, arginine, lysine or ethylenediamine.

[0007] Physiologically acceptable salts can also be salts of the compounds according to the invention with inorganic or organic acids. Preferred salts here are those with inorganic acids such as, for example, hydrochloric acid, hydrobromic acid, phosphoric acid or sulphuric acid, or salts with organic carboxylic or sulphonic acids such as, for example, acetic acid, maleic acid, fumaric acid, malic acid, citric acid, tartaric acid, ethanesulphonic acid, benzenesulphonic acid, toluenesulphonic acid or naphthalenedisulphonic acid.

[0008] The compounds according to the invention can exist in stereoisomeric forms which either behave as image and mirror image (enantiomers), or which do not behave as image and mirror image (diastereomers). The invention relates both to the antipodes and to the racemate forms, as well as the diastereomer mixtures. The racemate forms, like the diastereomers, can be separated into the stereoisomerically uniform constituents in a known manner.

[0009] Heterocycle in general represents a 5- to 7-membered saturated or unsaturated, preferably 5- to 6-membered, saturated or unsaturated ring which can contain up to 3 oxygen, sulphur and/or nitrogen atoms as heteroatoms and to which further aromatic ring can be fused.

[0010] The following are mentioned as preferred: thienyl, furyl, pyrrolyl, pyridyl, pyrimidyl, pyrazinyl, pyridazinyl, quinolyl, isoquinolyl, quinoxazolyl, cinnolyl, thiazolyl, dihydrothiazolyl, benzothiaazolyl, isothiazolyl, benzisothiazolyl, oxazolyl, benzoxazolyl, imidazolyl, benzimidazolyl, morpholinyl, pyrrolidinyl, piperidyl, piperazinyl, oxazolyl, oxazolyl, oxazolyl.

[0011] Amino protective group in the context of the above mentioned definition in general represents a protective group from the series comprising:

benzyloxycarbonyl, 3,4-dimethoxybenzyloxycarbonyl, 3,5-dimethoxybenzyloxycarbonyl, 2,4-dimethoxybenzyloxycarbonyl, 4-methoxybenzyloxycarbonyl, 4-nitrobenzyloxycarbonyl, 2-nitrobenzyloxycarbonyl, 2-nitro-4,5-dimethoxybenzyloxycarbonyl, methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl, propoxycarbonyl, isopropoxycarbonyl, butoxycarbonyl, isobutoxycarbonyl, tert.butoxycarbonyl, allyloxycarbonyl, vinyloxycarbonyl, 2-nitrobenzyloxycarbonyl, 3,4,5-trimethoxybenzyloxycarbonyl, cyclohexoxycarbonyl, 1,1-dimethylethoxycarbonyl, adamantylcarbonyl, phthaloyl, 2,2,2-trichlorethoxycarbonyl, 2,2,2-trichlorethoxycarbonyl, 2,2,2-trichlorethoxycarbonyl, formyl, acetyl, propionyl, pivaloyl, 2-chloracetyl, 2-bromacetyl, 2,2,2-trifluoracetyl, 2,2,2-trichloracetyl, benzoyl, 4-chlorbenzoyl, 4-nitrobenzoyl, 4-nitrobenzoyl, 4-nitrobenzoyl or 4-nitrophenvl.

[0012] Preferred compounds of the general formula (I) are those in which

45 A and D

are identical or different and represent hydrogen, straight-chain and branched acyl or alkoxycarbonyl each having up to 5 carbon atoms or straight-chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms wich is optionally substituted by carboxyl, hydroxyl, alkoxycarbonyl having up to 5 carbon atoms, phenoxy or benzoyl, or represent fluorine, chlorine, bromine, nitro, trifluoromethyl or a group of a formula -OR⁵, -S(O)_a-R⁶, (O-CH₂-CO)_b-NR⁷R⁸, -CO-NR⁹R¹⁰, -SO-NR¹¹R¹² or -NH-SO₂-R¹³, in which

R5, R6, R8, R9, R10, R11 and R12

are identical or different and denote hydrogen, cyclopropyl, cyclopentyl, cyclohexyl, chinolyl, pyridyl, imidazolyl, 1,3-thiazolyl or thienyl, which are optionally substi-

55

tuted by identical or different substituents from the series compris-

r

ing fluorine, chlorine, bromine, iodine, cyano, nitro or by a straight-5 chain or branched alkyl having up to 5 carbon atoms. denote straight-chain or branched alkyl, alkenyl or acyl each having up to 6 carbon atoms, or 10 denote phenyl, which is optionally monosubstituted to disubstituted by identical or different substituents from the series comprising nitro, fluorine, chlorine, bromine, io-15 dine, carboxyl or straight-chain or branched alkoxycarbonyl having up to 5 carbon atoms, or 20 denotes benzyl, acetyl or tetrahydropyranyl or straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 4 carbon atoms, denotes straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms, which is substituted by carboxyl, hydroxyl, straight-chain or branched 25 acyl or alkoxycarbonyl each having up to 4 carbon atoms, phenoxyl, benzoyl or by pyridyl, imidazolyl, thienyl or furyl, which are optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, cyano, nitro or by straightchain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms, 30 or ₽5 denotes a group of a formula -SO₂-R¹⁴, in which 35 denotes phenyl, trifluormethyl or straight-chain or branched alkyl having up to 3 carbon atoms, denotes a number 0, 1 or 2, 40 b denotes a number 0 or 1, R7 denotes hydrogen or a straight-chain or branched alkyl having up to 3 carbon atoms. 45 R13 denotes phenyl, trifluormethyl or straight-chain or branched alkyl having up to 3 carbon atoms, represents hydrogen, straight-chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms, tert.butoxycarbonyl or a group of the formula -CO-R15 50 in which denotes hydroxyl, straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 4 carbon atoms, cyclopentyl, cyclohexyl, pyridyl, pyrrolidinyl or straight chain or branched alkyl having up to 5 carbon atoms, which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, carboxyl or straight chain or branched alkoxycarbonyl 55 having up to 4 carbon atoms, or denotes phenyl, which is optionally substituted by hydroxyl, carboxyl or straight chain or branched alkoxy or alkoxycarbonyl each having up to 4 carbon atoms,

	L represents an oxygen or sulfur ato	om,	
5	represent benzoyl or phenyl, which stituents from the series comprisir	represent hydrogen, cyclobutyl, cyclop alkenyl each having up to 6 carbon ato n are optionally monosubstituted to trist ng fluorine, chlorine, bromine, iodine, c alkoxycarbonyl each having up to 5 ca	ms, or ibstituted by identical or different sub- arboxyl, cyano, nitro or by a straight-
10	or R ² and R ³ together with the nitrogen a	atom form a pyrrolidinyl, piperidinyl or n	
	and	acom to m a pytrolically, piperically or n	iorpholinyi ring,
15	zołył, thiazolył, furanył, pyridył, triflu alkoxy, alkoxycarbonył or acyl each	lly monosubstituted to trisubstituted by in thenyl, cyclopentyl, cyclohexyl, fluorine, oromethyl, difluoromethyl, cyano, carbo having up to 6 carbon atoms, or nenyl, which is optionally monosubstitute	chlorine, bromine, iodine, nitro, tetra- oxyl, straight-chain or branched alkyl,
20	or bromine,	iony i, which is optionally monosubstitute	a to disubstituted by fluorine, chlorine
25	and salts thereof. [0013] Particularly preferred compound in which	ds of the general formula (I) are those	
30		are identical or different and represent acyl or alkoxycarbonyl each having up or branched alkyl having up to 3 carbon by carboxyl or alkoxycarbonyl having up zoyl, or represent	to 4 carbon atoms, or straight-chain atoms, which is optionally substituted
35		fluorine, chlorine, bromine, nitro, cyano group of a formula -OR ⁵ , -S(O) _a R ⁶ , - -SO ₂ -NR ¹¹ R ¹² or -NH-SO ₂ R ¹³ , in which	, trifluoromethyl, trifluormethoxy, or a -(O-CH ₂ -CO) _b -NR ⁷ R ⁸ , -CO-NR ⁹ R ¹⁰ ,
40	i	R ⁵ , R ⁶ , R ⁸ , R ⁹ , R ¹⁰ , R ¹¹ and R ¹²	are identical and denote hydrogen, cyclopropyl, cyclopentyl, cyclohexyl, chinolyl, pyridyl, imidazolyl, 1,3-thiazolyl or thienyl, which are optionally substituted by iden-
45			tical or different substitutents from the series comprising fluorine, chlorine, bromine, iodine, cyano, nitro or by a straight-chain or branched alkyl having up to 3 car-
50			bon atoms, denote straight-chain or branched alkyl, alkenyl or acyl each having up to 3 carbon atoms, or denote phenyl, which is optionally monosubstituted to disubstituted
55			by identical or different substituents from the series comprising nitro, fluorine, chlorine, bromine, iodine, carboxyl or straight-chain or branched alkoxycarbonyl having

up to 3 carbon atoms,

or

R5 denotes benzyl, acetyl or tetrahydropyranyl or straight-chain or branched alkoxycarbonyl having up to 3 carbon atoms, denotes straight-chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms, which is substituted by carboxyl, hydroxyl, straight-chain or branched acyl or alkoxycarbonyl each having up to 3 carbon atoms, phenoxy, benzoyl or by pyridyl, imidazolyl or thienyl,

Of

R⁵ denotes a group of a formula -SO₂-R¹⁴, in which

R14 denotes phenyl, trifluormethyl or methyl,

a denotes a number 0, 1 or 2,b denotes a number 0 or 1,

R7 denotes hydrogen, methyl or ethyl,

R13 denotes phenyl, trifluoromethyl or methyl,

R1 represents hydrogen or straight-chain or branched alkyl having up to 3 carbon atoms or a group of the formula -CO-R15, in which

R15 dénotes hydroxyl, straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 3 carbon atoms, cyclopentyl, cyclohexyl, pyridyl, pyrrolidinyl or straight chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms, which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, carboxyl or straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 3 carbon atoms, or

denotes phenyl, which is optionally substituted by hydroxyl, carboxyl or straight chain or branched alkoxy or alkoxycarbonyl each having up to 3 carbon atoms,

- L represents an oxygen or sulfur atom,
- 35 R² and R³ are identical or different and represent hydrogen, cyclobutyl,

cyclopentyl, cyclohexyl or straight-chain or branched alkyl, alkoxycarbonyl or alkenyl each having up to 5 carbon atoms, or

represent benzoyl or phenyl, which are optionally monosubstituted to trisubstituted by identical or different substituents from the series comprising fluorine, chlorine, bromine, iodine, carboxy, cyano, nitro or by a straight-chain or branched alkyl, alkoxy or alkoxycarbonyl each having up to 3 carbon atoms,

or

10

15

20

25

30

40

45

50

55

R² and R³ together with the nitrogen atom form a pyrrolidinyl ring,

and

R4 represents phenyl, which is optionally monosubstituted to trisubstituted by identical or different substituents from the series comprising hydroxyl, thiophenyl, cyclopentyl, cyclohexyl, fluorine, chlorine, bromine, nitro, tetrazolyl, thiazolyl, furanyl, pyridyl, trifluoromethyl, difluoromethyl, cyano, carboxyl, straight-chain or branched alkyl, alkoxy, alkoxycarbonyl or acyl each having up to 5 carbon atoms, or

phenyl is optionally substituted by phenyl, which is optionally monosubstituted to disubstituted by chlorine,

and salts thereof.

[0014] A process for the preparation of the compounds of the general formula (I) has additionally been found, characterized in that compounds of the general formula (II)

$$\begin{array}{c}
A \\
NH-R^1 \\
CO-R_4
\end{array}$$
(II)

in which

10

20

35

40

45

50

A, D, R1 and R4

have the abovementioned meaning

are reacted with compounds of the general formula (III)

R2-N=C=L 15 (111)

in which

L and R² have the abovementioned meaning,

in inert solvents, if appropriate in the presence of a base and/or in the presence of an auxiliary,

and in the case of $R^2/R^3 = H$ and L = O,

compounds of the general formula (II) are reacted with compounds of the general formula (IIIa)

25 ' E-SO₂-N-C-O (IIIa)

in which

30 E denotes halogen, preferably chlorine,

and in the case of $R^2/R^3 = H$ and L = S,

compounds of the general formula (II) are reacted with NH₄SCN,

and in case of \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 and/or $\mathbb{R}^3 \neq H$ the amino groups are derivated optionally by common meth-

ods.

[0015] The process according to the invention can be illustrated by way of example by the following equations:

[0016] Suitable solvents are generally customary organic solvents which do not change under the reaction conditions. These include ethers such as diethyl ether, dioxane or tetrahydrofurane, acetone, dimethylsulfoxide, dimethylformamide or alcohols such as methanol, ethanol, propanol or halogenohydrocarbons such as dichlormethane, trichloromethane or tetrachloromethane. Dichloromethane is preferred.

[0017] Suitable bases are generally inorganic or organic bases. These preferably include alkali metal hydroxides such as, for example, sodium hydroxide, sodium hydrogencarbonate or potassium hydroxide, alkaline earth metal hydroxides such as for example, barium hydroxide, alkali metal carbonates such as sodium carbonate, potassium carbonate, alkaline earth metal carbonates such as calcium carbonate, or alkaline metal or organic amines (trialkyl (C₁-C₆)amines) such as triethylamine, or heterocycles such as 1,4-diazabicyclo[2.2.2]octane (DABCO), 1,8-diazabicyclo[5.4.0]undec-7-ene (DBU), or amides such as sodium amides, lithium butyl amide or butyllithium, pyridine or methylpiperidine. It is also possible to employ alkali metals, such as sodium or its hydrides such as sodium hydride, as bases. Potassium carbonate, triethylamine, sodium hydrogencarbonate and sodium-hydroxide are preferred.

[0018] The process is in general carried out in a temperature range from -30°C to +100°C, preferably from -10°C to +50°C.

[0019] The process is generally carried out at normal pressure. However, it is also possible to carry out it at elevated pressure or at reduced pressure (for example in a range from 0.5 to 5 bar).

[0020] The base is employed in an amount from 1 mol to 10 mol, preferably from 1.0 mol to 4 mol, relative to 1 mol of the compounds of the general formulae (III) or (IIIa).

[0021] The compounds of the general formula (II) are as species new and are prepared by at first reacting compounds of the general formula (IV)

in which

15

20

40

45

50

55

A and D have the abovementioned meaning with compounds of the general formula (V)

$$R^4$$
-CO-CH₂-T (V)

in which

R4

5

has the abovementioned meaning

and

T represents a typical leaving group such as, for example, chlorine, bromine, iodine, tosylate or mesylate, preferably bromine,

to prepare compounds of the general formula (VI)

15

$$\bigcap_{D}^{A} CN$$

$$O-CH_2-R^4$$
(VI)

in which

25

40

55

20

A, D and R4 have the abovementioned meaning,

in one of the abovementioned solvents and bases, preferably triethylamine and dimethylformamide, which in a further last step are reacted with NaOC₂H₅/C₂H₅OH.

30 [0022] The process is in general carried out in a temperature range from +10°C to +150°C, preferably from +30°C to +80°C.

[0023] The process is generally carried out at normal pressure. However, it is also possible to carry out it at elevated pressure or at reduced pressure (for example in a range from 0.5 to 5 bar).

[0024] The compounds of the general formulae (III), (IIIa), (IV), (V) and (VI) are known and in some cases new and can be prepared by customary methods.

[0025] Surprisingly it was found that compounds given by the general formula (I) inhibited oxygen radical formation as well as TNFα (tumor necrosis factor) production, but potentiated the release of IL-10. These compounds elevated cellular cyclic AMP probably by inhibition of phagocyte phosphodiesterase activity.

[0026] The compounds according to the invention specifically inhibit the production of superoxide by polymorphonuclear leukocytes (PMN). Furthermore, these compounds inhibit TNFα release and potentiate IL-10 production in human monocytes in response to a variety of stimuli including bacterial lipopolysaccharide (LPS), complement-opsonized zymosan (ZymC3b) and IL-18.

[0027] The described effects are probably mediated by the elevation of cellular cAMP probably due to inhibition of the type IV phosphodiesterase responsible for its degradation.

[0028] They can therefore be employed in medicaments for the treatment of acute and chronic inflammatory processes.

[0029] The compounds according to the invention are preferably suitable for the treatment and prevention of acute and chronic inflammation and auto immune diseases, such as emphysema, alveolitis, shock lung, all kinds of asthma, COPD, ARDS, bronchitis, arteriosclerosis, arthrosis, inflammations of the gastro-intestinal tract, rheumatoide arthritis myocarditis, sepsis and septic shock, arthritis, rheumatoid spondylitis and osteoarthritis, gram negative sepsis, toxic shock syndrome, acute respiratory distress syndrome, bone resorption diseases, reperfusion injury, graft vs host reaction, allograft rejection malaria, myalgias, HIV, AIDS, cachexia, Cronh's disease, ulcerative colitis, pyresis, system lupus erythematosus, multiple sclerosis, type I diabetes mellitus, psoriasis, Bechet's disease, anaphylactoid purpura nephritis, chronic glomerulonephtritis, inflammatory bowel disease and leukemia. The compounds according to the invention are additionally suitable for reducing the damage to infarct tissue after reoxygenation. In this case the simultaneous administration of allopurinol to inhibit xanthine oxidase is of advantage. Combination therapy with superoxide dismutase is also of use.

Test description

[0030]

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. Preparation of human PMN

Blood was taken from healthy subjects by venous puncture and neutrophils were purified by dextran sedimentation and resuspended in the buffered medium.

2. Inhibition of FMLP-stimulated production of superoxide racidal anions. Neutrophils $(2.5 \times 10^5 \text{ ml}^{-1})$ were mixed with cytochrome C (1.2 mg/ml) in the wells of a microtitre plate. Compounds according to the invention were added in dimethyl sulphoxide (DMSO). Compound concentration ranged from 2.5 nM to $10 \,\mu\text{M}$, the DMSO concentration was 0.1% v/v in all wells. After addition of cytochalasin b $(5 \,\mu\text{g} \times \text{ml}^{-1})$ the plate was incubated for $5 \,\text{min}$ at 37°C . Neutrophils were then stimulated by addition of $4 \times 10^{-8} \,\text{M}$ FMLP and superoxide generation measured as superoxide dismutase inhibitable reduction of cytochrome C by monitoring the OD₅₅₀ in a Thermomax microtitre plate spectrophotometer. Initial rates were calculated using a Softmax kinetic calculation programme. Blank wells contained 200 units of superoxide dismutase.

The inhibition of superoxide production was calculated as follows:

Rx = Rate of the well containing the compound according to the invention.

Ro = Rate in the control well.

Rb = Rate in the superoxide dismutase containing blank well.

Compounds according to the invention have IC $_{50}$ values in the range 0,07 $\mu M\text{-}10~\mu M$

3. Measurement of PMN cyclic AMP concentration

The compounds according to the invention were incubated with 3.7×10^6 PMN for 5 min at 37° C before addition of 4×10^{-8} M FMLP. After 6 min protein was precipitated by the addition of 1% v/v conc. HCl in 96% v/v ethanol containing 0.1 mM EDTA. After centrifugation the ethanolic extracts were evaporated to dryness under N_2 and resuspended in 50 mM Tris/HCl pH 7.4 containing 4 mM EDTA. The cyclic AMP concentration in the extracts was determined using a cyclic AMP binding protein assay supplied by Amersham International plc. Cyclic AMP concentrations were expressed as percentage of vehicle containing control incubations.

Compounds elavate the cAMP-level at 1 μ M compound 0-400% of control values.

4. Assay of PMN phosphodiesterase

This was performed as a particulate fraction from human PMN essentially as described by Souness and Scott (Biochem. J. 291, 389-395, 1993). Particulate fractions were treated with sodium vanadate / glutathione as described by the authors to express the descrete stereospecific site on the phosphodiesterase enzyme. Compounds according to the invention had IC_{50} values ranging from 0,001 μ M to 10 μ M.

Assay of human platelet phosphodiesterase

This was performed essentially as described by Schmidt et al (Biochem. Pharmacol. 42, 153-162, 1991) except that the homogenate was treated with vanadate glutathione as above. Compounds according to the invention had IC_{50} values greater than 100 μ M.

6. Assay of binding to the rolipram binding site in rat brain membranes This was performed essentially as described by Schneider et al. (Eur. J. Pharmacol. 127, 105-115, 1986). Compounds according to the invention had IC_{50} values in the range 0,01 to 10 μ M.

7. Preparation of human monocytes

Blood was taken from normal donors. Monocytes were isolated from peripheral blood by density centrifugation, followed by centrifugal elutriation.

8. Endotoxin induced TNF release

Monocytes (1 x 10^6 ml⁻¹) were stimulated with LPS (2 μ g ml⁻¹) and coincubated with the compounds at different concentrations (10^{-4} to 10 μ g ml⁻¹). Compounds were dissolved in DMSO/medium (2% v/v). The cells were incu-

bated in RPMI-1640 medium glutamine/FCS supplemented and at 37°C in a humidified atmosphere with 5% CO₂. After 18 to 24 hours TNF was determined in the supernatants by an human TNF specific ELISA (medgenix). Controls were nonstimulated and LPS stimulated monocytes without compounds. Example 2, 13 and 16 induce inhibition of LPS driven TNF activity in human monocytes (IC_{50} : 10^{-3} to 1 μ g ml⁻¹).

9. Endotoxin induced shock lethality in mice

B6D2F1 mice (n=10) were sensitized with galactosamine (600 mg/kg), and shock and lethality were triggered by LPS (0.01 μg/mouse). The compounds were administered intravenously 1 hour prior LPS. Controls were LPS challenged mice without compound. Mice were dying 8 to 24 hours post LPS challenge. Example 2, 13 and 16 reduced the endotoxin medicated mortality about 70% to 100% at doses of 3 to 30 mg/kg.

The galactosamine / LPS mediated mortality was reduced.

Stimulation of human monocytes and determination of cytokine levels Human monocytes (2x10⁵ in 1 ml) were stimulated with 100 ng/ml LPS, 0.8 mg/ml zymC3b or 10 ng/ml IL-1β in the presence of test compounds. The final DMSO concentration was maintained at 0.1 % v/v. Cells were incubated overnight in a humidified atmosphere of 5% CO₂ at 37°C. Supernatants were harvested and stored at -70°C. The TNFα concentration was measured by ELISA using the A6 anti-TNF monoclonal antibody (Miles) as the primary antibody. The secondary antibody was the polyclonal anti-TNFα antibody IP300 (Genzyme) and the detection antibody was a polyclonal anti-rabbit IgG alkaline phosphatase conjugate (Sigma). IL-10 was determined by ELISA (Biosource). Example 2 inhibits the LPS-and IL-1β-induced TNFα production with an IC₅₀ of 1-2 μM, while the zymC3b-induced TNFα production was inhibited by approximately 50% at 10 μM. Example 2 also potentiates the release of IL-10, without stimulating IL-10 production by itself. There is approximately a 3-4 fold increase in IL-10 production at 10 μM.

[0031] The new active compounds can be converted in a known manner into the customary formulations, such as tablets, coated tablets, pills, granules, aerosols, syrups, emulsions, suspensions and solutions, using inert, nontoxic, pharmaceutically suitable excipients or solvents. In this connection, the therapeutically active compound should in each case be present in a concentration of about 0.5 to 90% by weight of the total mixture, i.e. in amounts which are sufficient in order to achieve the dosage range indicated.

[0032] The formulations are prepared, for example, by extending the active compounds with solvents and/or excipients, if appropriate using emulsifiers and/or dispersants, where, for example, in the case of the use of water as a diluent, organic solvents can be used as auxiliary solvents if appropriate.

[0033] Administration is carried out in a customary manner, preferably orally or parenterally, in particular perlingually or intravenously.

[0034] In the case of parenteral administration, solutions of the active compound can be employed using suitable liquid vehicles.

[0035] In general, it has proved advantageous on intravenous administration to administer amounts from about 0.001 to 10 mg/kg, preferably about 0.01 to 5 mg/kg of body weight to achieve effective results, and on oral administration the dosage is about 0.01 to 25 mg/kg, preferably 0.1 to 10 mg/kg of body weight.

[0036] In spite of this, it may be necessary to depart from the amounts mentioned, in particular depending on the body weight or the type of application route, on individual behaviour towards the medicament, the manner of its formulation and the time or interval at which administration takes place. Thus, in some cases it may be sufficient to manage with less than the abovementioned minimum amount, while in other cases the upper limit mentioned must be exceeded. In the case of administration of relatively large amounts, it is advisable to divide these into several individual doses over the course of the day.

Solvent

45

50

55

10

15

20

[0037]

I petrolether: ethylacetate 1:1
II petrolether: ethylacetate 5:1
III petrolether: ethylacetate 5:2
IV ethylacetate
V dichlormethane:methanol 5:1
VI dichlormethane
VII cyclohexane:ethylacetate 3:1



(continued)

VIII dichlormethane:methanol 50:1	VIII	dichlormethane:methanol 50:1
-----------------------------------	------	------------------------------

Starting compounds

Example I

10

25

35

40

45

50

55

[0038] 2-Hydroxy-4-methoxybenzonitrile

15

H³CO OH

2-Hydroxy-4-methoxybenzaldehyde (55 g; 0.36 mol), hydroxylamine hydrochloride (30 g; 0.43 mol) and sodium formate (34 g; 0.5 mol) were refluxed in formic acid (200 ml; 98-100%) for 1.25 h. The solution was then rapidly chilled in an ice bath, with stirring over 30 min. The resulting precipitate was separated by filtration and washed well with water. Following drying, in a desicator under vacuum, the title compound was obtained (45 g; 0.3 mol; 84% yield) as a brickred solid, mp 169-171°C, rf (EtOAc) 0.43.

Example II

[0039] (3-Amino-6-methoxy-benzofuran-2-yl)-(3-nitro-phenyl)-methanone

H₃CO NH₂ NO₂

Equivalent amounts, 5 g (33.5 mmol) of 2-Hydroxy-4-methoxy-benzonitrile and 8.2 g (33.5 mol) of ω -Bromo-3-nitroacetophenone were dissolved in 30 ml DMF and 4.6 ml triethylamine were added. The mixture was heated to 75°C for 90 min, quenched with water and extracted 3 times with dichloromethane. The solvent was distilled of in vacuo and the residue dried over night. The crude product was heated under reflux in a mixture of 150 mg sodium in 50 ml ethanol for 90 min. After cooling to room temperature the solvent was distilled of, the residue solved in water and extracted 3 times with ethylacetate. The organic layer was dried over Na₂SO₄, concentrated in vacuo and the residue was further purified by chromatography (silica gel 60). Yield: 9.6 g (92%)

R_f: 0.18 (III)

Melting point: 214°C

[0040] The compounds shown in tables I-V are prepared in analogy to the procedure of example I.

					r		
5		R _f *	(V) 6£,0	0,73 (V)	0,43 (VI)	63 (VI)	(V) 60,0
10		o o c					
15		Yield (% of theory)	100	57	34	6	32
20		Mp. (°C)	202	162	190	107	166
25		R⁴	NO ₂	0	50	5	0
30		<u> </u>		,			,
35	NHR O CO CO R	\mathbb{R}^{1}	-со-сн	Н	-со-со ₂ сн ₃	-со ₂ сн ₃	н²0⊃-0⊃-
40 45		D	-осн ₃	-осн³	-ОСН3	-осн³	-OCH ₃
50	Table I:	ExNo.	Ш	ΔΙ	>	V	VII

EP 0 731 099 B1

50	45	35	25	20	10	5	
Fable I: (c	Table I: (continuation)						
ExNo.	Q	R1	R ⁴	Mp. (°C)	Yield (% of theory)	R, *	
VIII	0CH ₃	-CH ₃	5	119-121	30	0,62 (IV)	T
XI	-осн	-CO-CO ₂ C ₂ H ₅		159	70	0,53 (VI)	T
×	-осн3	-со-со ² н	0	661	87	(v) 70,0	
XI	-осн ₃	н	ō	183	66	(V) 69,0	
ПХ	-0СН ₃	-со-сн ₃	5	179	70	0,87 (V)	
хш	-осн³	-CO-(CH ₂) ₂ -CH ₃		131,5	09	(V) 72,0	
XIV	-0СН ₃		10-	124,5	54	0,62 (VI)	

EP 0 731 099 B1

50	45	40	35	30	25	20	10	10	5
Table I: (c	Table I: (continuation)								
ExNo.	Q	R1		R ⁴		Mp. (°C)	Yield (% of theory)	R,	
X	-осн	-00-	, но, со, сн,		Σ	238	41	0,43 (VI)	Ê
XVI	-0CH ₃	03-	Co ₂ CH ₃		<u>5</u>	202	50	0,41 (VI)	E
XVII	-осн³	05-			D 	308	=	0,32 (V)	
XVIII	-осн ₃	-00-			ō	279	45	0,37 (V)	
XIX	-осн³	05-	осн,		ID —	206		(IV) 65,0	E
X	-0CH ₃	00 .	OCH,		<u>5</u>	171	08	0,58 (VI)	G C

5 0,44 (VI) 0,64 (VI) 0,66 (IV) 0,1 (VI) 0,44 (V) (V) 77,0 * `* 10 Yield (% of theory) 15 74 72 44 84 64 91 Mp. (°C) 155 (dec) 20 139 163 177 230 238 Ĥ 25 \mathbb{R}^4 30 -CO-(CH₂)₃-Br соски CO2H 35 о́сн_у \ \ \ \ ပ္ပ \mathbb{R}^{1} 工 40 Table I: (continuation) -0CH₃ -0CH₃ -OCH₃ -0CH₃ -0CH₃ -0CH₃ Q 45 Ex.-No. XXIII XXIV XXII XXVI XX XX

55

EP 0 731 099 B1

50	45	40	35	<i>25</i> 30	20	10	5
Table I: (c	Table I: (continuation)						
ExNo.	Q	R.		R⁴	Mp. (°C)	Yield (% of theory)	R, +
XXVII	-осн³	D-00-	-CO-CH ₂ -CO ₂ C ₂ H ₅		129	16	0,92 (V)
XXVIII	-осн³	н		——Br	122	82	0,62 (IV)
XIXX	-осн³	н			149-151	99	0,64 (IV)
XXX	-осн3	н		Br	135	30	0,6 (1)
XXXX	-осн³	н		OCH ₃	123	68	0,7 (I)
XXXXII	-осн³	Н		S. F.	136	41	0,8 (I)

EP 0 731 099 B1

Table I: (continuation)

ExNo.	n u	R1	R4	Mr. (9C)		n *
	1			(% of theory)		Z
XXXIII	-OCH ₃	Н		137	47	0,3 (III)
но- ліххх	но-	Н	5		61	0,56 (IV)
XXXV -0CH ₃	-0СН3	н	H _c CH ₃	214	06	0,67 (IV)

50	45	40	<i>35</i>	30	25	20	15	10	5
Fable II									
		۵		NHR¹ O R4					
ExNo.	Q	\mathbb{R}^1	R4		Mp. (°C)	Yield (% of theory)	ري مر الد	R, *	
XXXVI	90СН3	Н	0	ō	06	8		0,1 (VI)	
XXXVII	осн3	Н		<u>"</u>	155	62		0,4 (VI)	
XXXVIII	осн3	Н		—сн,	170	quant.	. :	0,6 (VI)	T
XXXIX	осн3	Н		—C₂H₅	220	6		0,65 (VI)	
XL	осн	Н) —Ci	258	63		0,33 (1)	[

ExNo.	D	R ¹	R4	Mp. (°C)	Yield (% of theory)	R _r *
XLI	осн3	Н	ō	130		0,4 (I)
			/=/			

Table II: (continuation)

EP 0 731 099 B1

5		R	0.72 (V)	0.7 (V)	(V) 17.0	0.72 (V)
10						
15		Yield (% of theory)	19	37	25	30
20		Mp. (°C)	209	198	223	253
25						
30	HN O	R⁴	o o	ă C	C C	ii C
35	×	2	ш	н	н	Н
40			сосн3	сосн	م-ك	соосн _з
45		>-	Š	00	NHSO ₂ -	000
		×	Ξ	Н	Н	н
50	Table ПI:	ExNo.	XTII	XLIII	XLIV	XLV

EP 0 731 099 B1

			Т-							 T	
5		R	0.70 (V)		0.67 (V)						
10			<u> </u>		 	 	 		 	 }	
15		Yield (% of theory)	51		72						
20											
25		Mp. (°C)	258		210						
				_							
30		\mathbb{R}^4	5		a a	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0		ار ق	5	□ O
35								 			
		2	Н		н	H	田田		H	H	
40											
45	tion)	Ϋ́	СООСН3		NHSO ₂	CF ₃	CN	i	NO ₂	CH ₃	
50	continua	×	H		Н	Ή	Н		H	н	
55	Table III: (continuation)	ExNo.	XLVI		XLVII	XLVIII	XLIX		٦	17	

EP 0 731 099 B1

ExNo.	×	Y	Z	\mathbb{R}^4	Mp. (°C)	Yield (% of theory)	R _f
						(figure 1)	
LII	H	осн ₃	н	ਹ			

Table III: (continuation)

EP 0 731 099 B1

5			R	0.4 (III)	0.44 (III)	0.78 (V)
10		į	Yield (% of theory			
15			Yie (%	52	4	69
20			Mp. (°C)	210	157	147
25				C	ia 💉	∕—сн₃
30		o≯ <u>*</u> ¤	R⁴	5		H.
35	, N	2	Z	осн3	осн ₃	Н
40		*				
45			٨	н	Н	π
50			×	Н	Н	осн,
55	Table IV:		ExNo.	Till	LIV	LV

EP 0 731 099 B1

Table IV: (continuation)	40	35	30	20	15	5
Υ		Z	R ⁴	Mp. (°C)	Yield (% of theory	R _r
осн,	-F-	н	<u>o</u>	214	62	0.4 (V)
-ОСН ₂ -		н	o o	150	46	0.5 (V)
Н		Н	ō	178	89	0.7 (V)
Ή		н	ă Ç	125	39	0.78 (V)

EP 0 731 099 B1

Table IV: (continuation)

R _f	7.5	0.65 (V)
	59.4	
(% of theory	127 5	
W.	H ₃ C O O CH ₃	
	ж	
Y	н	
×	осн	
ExNo. X	, z	

EP 0 731 099 B1

5		R			
10		Yield (% of theory)			
15		Mp. (°C)			·
25		-	lo—cı		-cı
30		R	5	5	0
35	NH ₂ O	Z	н	н	Н
40	. ×	Ϋ́	-ocH ₂	Н	н
45					z
50		×	H	-0CH ₂ -	-0CH ₂ -
55	Table V:	ExNo.	ГХІІ	ГХШ	LXIV

EP 0 731 099 B1

5		چ_			0.5 (III)	
10		Yield (% of theory)			81	
15		Mp. (°C)			155	
25		R	0 0	<u></u> 0 0 0 0 0 0 0 0 0	CH ₃	O O
30		Z	н	Н	н	н
35 40			OCF ₃	NH_2	осн ₃	CONH ₂
45	ntinuation)	×	Н	Н		
50 55	Table V: (continuation)	o	ГХА	LXVI	LXVII H	ГХУШ Н

EP 0 731 099 B1

Ę.		
Yield (% of theory)		
Mp. (°C)		
R	G G	
2	Н	
Y	ос ₂ н ₄ он	
X	н	
ExNo.	ГХІХ	

Table V: (continuation)

Preparation Examples

Example 1

[0041] N-(3-(6-methoxy-2-(4'-methylbenzoyl)benzofuranyl)urea

1 g (3.55 mmol) compound of example II was dissolved in dichloromethane (20 ml), cooled to 0°C and chlorosulphonylisocyanate (0.55 g, 3.99 mmol) in dichloromethane (10 ml) was added dropwise over 30 min., after which the reaction was brought to room temperature and stirred for an additional 4h. Water (20 ml) was added and the reaction stirred overnight. The dichloromethane was removed under vacuum and the residue taken up in ethylacetate, washed with brine, separated and dried over MgSO₄. Evaporation affored a solid which was triturated with pentane to give the title compound (1 g; 3.1 mmol; 87%) as a yellow solid, mp 258-260°C, rf (CH₃OH: CH₂Cl₂ 1:1) 0.82. [0042] The compounds shown in table 1 were prepared in analogy to the procedure of example 1:

			1							
5				R _f *	0,2 (V)	0,54 (V)	0,55 (V)	0,65 (V)	0,2 (V)	0,6 (V)
10				Mp. (°C)	218 (dec)	264	266	206-7	23	208-9
15				Yield (% of theory)	82	92	87	14	59	53
20 25		NH-C-NR ² R ³		R⁴	5	-Br	-01		NO ₂	[]
30) = {	O CO-R*		•			•		•
35	•		>	R³	н	Н	Н	H	Н	Н
			۵	. R ²	Н	н	Н	н	н	Н
40				J	0	0	0	0	0	0
45				Q	-0CH ₃	-осн³	-осн³	-осн³	-осн3	H ₃ CO ₂ C-О
50	Table 1:			ExNo.	2	3	4	5	9	7

EP 0 731 099 B1

				7			T		
5		R _f *	0,12 (V)	0,87 (V)	0,7 (V)	0,62 (IV)	0,5 (T)	0,4 (I)	0,2 (III)
10		Mp. (°C)	337-9	174	204	217	200	201	212
15		Yield (% of theory)	65	56	22	41	68	16	93
20		R⁴	0	5	Co	H,C CH,	Br	OCH,	F.C.
30		R³	Н	-сн ₃	-СН3	Н	Н	Н	Н
35		R ²	Н	Н	-СН3	H	Н	Н	н
40		L	0	0	0	0	0	0	0
45	ntinuation)	Q	НО	Н3С-О	Н3С-0	Н ₃ С-О	Н3С-0	Н ₃ С-О	н³с-0
50	Table 1: (continuation)	ExNo.	8	6	10	11	12	13	14

EP 0 731 099 B1

5		*	0,2 (III)	0,7 (V)	(v) 6,0	0,49 (II)	0,21 (II)	(v) 68,0
		 R.	0,2	0,7	6'0	0,4	0,2	58'0
10		Mp. (°C)	207	187	174	142	207	187
15		Yield (% of theory)	29	63	54	100	91	81
20 25		R ⁴		ō	# T	ii)	F ₃ C	0 0
30		R³	Н	Н	-CH ₂	\bigcirc	.cH ₂	
35		R²	н	Н	Н	н	Н	J
40		7	0	0	0	0	0	0
40 45	ntinuation)	Q	н³с-0	Н ₃ С-О	Н ₃ С-О	н ₃ с-о	H ₃ C-0	Н3С-0
50	Table 1: (continuation)	ExNo.	15	16	17	18	61	20.

Example 21

55

[0043] N-benzoyl-N'-(3-(2-(2',4'-dichlorobenzoyl)-6-methoxybenzofuranyl)thiourea

1.35 g (4 mmol) of the compound from example IV and benzoylisothiocyanate (720 mg; 4.4 mmol) were refluxed in acetone (20 ml) for 24 h, after which time the reaction was cooled and poured onto iced water with stirring. The precipitate was isolated by filtration and washed with water. After drying, in a desicator under vacuum, the title compound was isolated (1.6 g; 3.3 mmol; 84% yield) as a yellow solid, mp 100-102°C, rf 0,67 (IV). [0044] The compounds shown in table 2-6 were prepared in analogy to the procedure of example 1:

EP 0 731 099 B1

5		R, *	0.34 (I)	0.42 (I)	0.33 (I)	0.33 (I)	0.36 (I)	0.4 (I)
10		(°C)	dec)	dec.)				
15		Mp. (°C)	228 (dec)	231 (dec.)	258	222	217	214
20		Yield (% of theory)	49	29.5	63	50.4	6	33.5
25						- ~	-F.	
30	NH-C-NR ² R ³ CO-R ⁴	R4		<u>0</u>		CH,	-C ₂ H _s	
35		R ³	H	н	Н	Н	Н	н
40		R ²	H	H	Н	Н	Н	н
		7	0	0	0	0	0	0
45		a	осн	0СН3	осн3	осн3	осн ³	осн3
50	Table 2:	ExNo.	22	23	24	25	26	27

		_			
5		Rç	٥.7 (٧)	0.04 (III)	0.54 (V)
10		Yield (% of theory)	46	86	49
20		Mp. (°C)	250 (Z)	526 (Z) 92	590
25			-CI	Br	— сн ₃
30	-2-	R ⁴	5		£
35	O NH O NH	7	осн ₃	осн3	н
40	×			·	
45		>	н	ж	x
50		×	н	н	осн3
<i>55</i>	Table 3:	ExNo.		29	30

EP 0 731 099 B1

	45 50	40	35	30	25	20	15	5 10	
Fable 3: (cα	Table 3: (continuation)								
ExNo.	×	Y	Z	R ⁴		Mp. (°C)	Yield (% of theory)	7.	
31	ō	осн3	H	ō	ਹ		68	0.6 (V)	
32	н	OCH ₂	Н	ō	ਰ	193	96	0.83 (V)	
33	осн3	Н	Ŧ	ō	ō	246	89	0.56 (V)	
34	осн3	Н	Н	B		217	30	0.61 (V)	

EP 0 731 099 B1

nation)	
continu	
Э: Э:	
Table	

	0.52 (V)	0.41 (V)
¥	8.0	0.4
Mp. (°C) Yield (% of theory)	50	79
Mp. (°C)	202	234
\mathbb{R}^4	H ₃ C	NO ₂
Z	н	Н
¥	н	Н
×	осн,	осн3
ExNo. X	35	36

EP 0 731 099 B1

5		R	0.3 (III)	0.34 (III)	0.54 (III)
10		Yield (% of theory)		27	17
20		Mp. (°C)	195	-	
25			0	in _	-cı
30	÷.	R4	ō ~		5
35	O HA O A	2	Н	Н	Н
40			сосн³	сосн³	005
45		¥	00	00	NHSO ₂ -
50		×	н	н	Ξ
<i>55</i>	Table 4:	ExNo.	37	38	39

EP 0 731 099 B1

5	$R_{ m f}$	0.88 (V)	(V) <i>TT</i> .0	0.44 (V)	
10	Yield (% of theory)				
15		35	37	20	
20	Mp. (°C)	146	245	221	
25		ia Caracteristic	ō	in .	٥
30	R⁴		<u>0</u>		5 T
35	2	Н	н	н	H .
40	X	соосн,	соосн,	NHSO ₂	CF_3
5 45 Utinuation)	×	н	ж	н	н
Table 4: (continuation)	ExNo.	40	41	42	43

EP 0 731 099 B1

Table 4: (continuation)

ځ <u>د</u>		
Mp. (°C) Yield (% of theory)		
Mp. (°C)		
R ⁴	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	00 TO
2	Н	н
Y	CN	NO ₂
X	Н	н
ExNo. X	44	45

EP 0 731 099 B1

R	0.34 (V)	0.38 (VII)
Yield (% of theory)	62	26
¥	H	OCH ₃
x	осн ³	H
R⁴	50	5
	C00C2H5	COOC ₂ H ₅
ExNo. R ³	46	47

			T	T	7
5		R_{f}			
10		Yield (% of theory)			
15					
20		Mp. (°C)			
25	ب ۔	R ⁴ .	<u>0</u>	<u>0</u>	
30		Z	Н	н.	н
35	Ę O				
40	*	¥	OCH ₂ -	Н	н
45 50		X	н	OCH ₂ N	OCH ₂
	Table 6:	ExNo.	48	49	50

EP 0 731 099 B1

		11			T	
5		χ <u>.</u>	0.5 (V)			0.27 (III)
10		Yield (% of theory)	31			
15			3			07
20		Mp. (°C)	224			217
25		\mathbb{R}^4	G G	5	5	CH ₃
30		2	д	н	ш	н
35						
40		Y	CH ₃	OCF ₃	NH ₂	осн3
45	nuation)					
50	conti	×	Ξ	н	н	H
. 55	Table 6: (continuation)	ExNo.	51	52	53	54
J J				-		

EP 0 731 099 B1

5		χ.				
10		Yield (% of theory)		·		
15						
20		Mp. (°C)				
25		R ⁴	O O	□ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	<u>0</u>	ō
30		2	H	н	н	Н
35			H ₂	но-1	осн,со,сн,	снз
40		⊁	CONH ₂	0C ₂ H₄0H	OCH ₂	0S0 ₂ CH ₃
45	Table 6: (continuation)	X	Н	-		
50	6: (con		H .	н	Н	H .
<i>55</i>	Table	ExNo.	55	56	57	28

EP 0 731 099 B1

2 Yield (% of theory) 10 15 Mp. (°C) 20 25 **7** 30 Ή 7 H H 35 OCH(CH₃)₂ $0C_2H_5$ 0= 40 > 45 Table 6: (continuation) × H H H 50 Ex.-No.

59

55

8

Claims

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. N-(3-benzofuranyl)urea-derivatives of the general formula (I)

 $\begin{array}{c|c}
 & L \\
 & \parallel \\
 & NR^{1}-C-NR^{2}R^{3}
\end{array}$ $\begin{array}{c|c}
 & CO-R_{4}
\end{array}$ (I)

in which

A and D

are identical or different and represent hydrogen, straight-chain or branched acyl or alkoxycarbonyl, each having up to 6 carbon atoms, or straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms, which is optionally substituted by carboxyl or alkoxycarbonyl having up to 6 carbon atoms, phenoxy or benzoyl, or represent halogen, carboxyl, cyano, nitro, trifluoromethyl, trifluorometh

omethoxy or a group of a formula -OR5, -S(\overline{O})_aR6, -(O-CH₂-CO)_b-NR⁷R8, -CO-NR⁹R¹⁰, -SO₂-NR¹¹R¹² or -NH-SO₂R1³,

in which

R5, R6, R8, R9, R10, R11 and R12

are identical or different and denote hydrogen, cycloalkyl having 3 to 6 carbon atoms, benzyl or a 5 to 7-membered saturated or unsaturated heterocycle having up to 3 heteroatoms from the series comprising N, S and O and to which a phenyl ring can be fused and which is optionally substituted by identical or different substituents from the series comprising halogen, cyano, nitro or by a straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms or

denote straight-chain or branched alkyl, alkenyl or acyl each having up to 8 carbon atoms, or

denote phenyl, which is optionally monosubstituted to disubstituted by identical or different substituents from the series comprising

nitro, halogen, carboxy or straight-chain or branched alkoxycarbonyl having up to 6 carbon atoms,

or

R5 denotes a hydroxyl protecting group or straight-chain or branched alkoxycarbonyl having up to 6 carbon atoms, or denotes straight-chain or branched alkyl having up to 8 carbon atoms, which is substituted by carboxyl, hydroxyl, straight-chain or branched acyl or alkoxycarbonyl each having up to 6 carbon atoms, phenoxyl, benzoyl or by a 5 to 7-membered unsaturated heterocycle having up to 3 hetero atoms from the series comprising N, S and/ or O, which is optionally substituted by halogen, cyano, nitro or by straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms

or

R⁵ denotes a group of a formula SO₂R¹⁴, in which

R¹⁴ denotes phenyl, trifluormethyl or straight-chain or branched alkyl having up to 4 car-

bon atoms,

<i>5</i>		 denotes a number 0, 1 or 2, denotes a number 0 or 1, denotes hydrogen or a straight-chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms, denotes aryl having up 6 to 10 carbon atoms, trifluoromethyl or straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms,
10	R ¹ repr grou in w	esents hydrogen, straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms, an aminoprotecting up or a group of the formula -CO-R ¹⁵ , hich
15	R ¹⁵	denotes hydroxyl, straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 6 carbon atoms, cycloalkyl having up 3 to 6 carbon atoms, pyridyl, pyrrolidinyl or straight chain or branched alkyl having up to 8 carbon atoms, which is optionally substituted by halogen, carboxyl or straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 6 carbon atoms, or denotes phenyl, which is optionally substituted by hydroxyl, carboxyl or straight chain or branched alkoxy or alkoxycarbonyl each having up to 6 carbon atoms,
20	L repre	esents an oxygen or sulfur atom,
25	R ² and R ³	are identical or different and represent hydrogen, cycloalkyl having up to 6 carbon atoms, straight chain or branched alkyl, alkoxycarbonyl or alkenyl each having up to 8 carbon atoms, or represent benzoyl or aryl having 6 to 10 carbon atoms, which are optionally monosubstituted to trisubstituted by identical or different substituents from the series comprising halogen, cyano, nitro, carboxyl, straight-chain or branched alkyl, alkoxy, alkoxycarbonyl or acyl each having up to 6 carbon atoms,
	or	
30	R ² and R ³	together with the nitrogen atom form a 5- to 7-membered saturated heterocycle optionally having a further O atom,
	and	
35	R ⁴	represents phenyl, which is optionally monosubstituted to trisubstituted by identical or different substituents from the series comprising hydroxyl, thiophenyl, cycloalkyl having up to 3 to 6 carbon atoms, halogen, nitro, tetrazolyl, thiazolyl, furanyl, pyridyl, trifluoromethyl, difluoromethyl, cyano, carboxyl, straight-chain or branched alkyl, alkoxy, alkoxycarbonyl or acyl each having up to 8 car-
40		bon atoms, or phenyl is optionally substituted by phenyl, which is optionally monosubstituted to disubstituted by halogen, or by a group of a formula -NR16R17, -SR18, SO ₂ R19 or -O-SO ₂ R20,
	R ¹⁶ and R ¹	in which
45	or	have the abovementioned meaning of R ⁷ and R ⁸ and are identical or different to the latter,
		tes hydrogen,
	and	les hydrogen,
50		
	R ¹⁷ R ¹⁸	denotes straight-chain or branched acyl having up to 6 carbon atoms, denotes hydrogen or straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms,
	R ¹⁹ and R ²⁰	are identical or different and represent straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms, benzyl or phenyl.
<i>5</i> 5	and sales it	
	and salts the	
	2 Na(3-hanzof	Uranylluran derivatives of the formula

2. N-(3-benzofuranyl)urea-derivatives of the formula according to claim 1,

	in	which					
5	Aa	wich is optionally substituted by carbon phenoxy or benzoyl, or represent fluo				nt hydrogen, straight-chain and branched acyl or alkoxycarbonyl or straight-chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms boxyl, hydroxyl, alkoxycarbonyl having up to 5 carbon atoms, porine, chlorine, bromine, nitro, trifluoromethyl or a group of a D) _b -NR ⁷ R ⁸ , -CO-NR ⁹ R ¹⁰ , -SO-NR ¹¹ R ¹² or -NH-SO ₂ -R ¹³ ,	
10			$ m R^{5}$, $ m R^{6}$, $ m R^{8}$, $ m R^{9}$, $ m R^{10}$, $ m R^{11}$ and $ m R^{12}$			are identical or different and denote hydrogen, cyclopropyl, cyclopentyl, cyclohexyl, chinolyl, pyridyl, imidazolyl, 1,3-thiazolyl or thienyl, which are optionally substituted	
15						by identical or different substituents from the series com- prising fluorine, chlorine, bromine, iodine, cyano, nitro or by a straight-chain or branched alkyl having up to 5 car- bon atoms, denote straight-chain or branched alkyl, alkenyl or acyl	
20					•	each having up to 6 carbon atoms, or denote phenyl, which is optionally monosubstituted to disubstituted by identical or different substituents from the series comprising nitro, fluorine, chlorine, bromine, iodine, carboxyl or straight-chain or branched alkoxycarbonyl having up to 5 carbon atoms,	
25			or				
30			R⁵	denotes benzyl, acetyl or tetrahydropyranyl or straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 4 carbon atoms, denotes straight-chain or branched alkyl having up to 6 carbon atoms, which is substituted by carboxyl, hydroxyl, straight-chain or branched acyl or alkoxycarbonyl each having up to 4 carbon atoms, phenoxyl, benzoyl or by pyridyl, imidazolyl, thienyl or furyl, which are optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, cyano, nitro or by straight-chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms,			
35			or				
			R ⁵	denc in wh	otes a group of a formula -8 nich	60 ₂ -R ¹⁴ ,	
40				R14	denotes phenyl, trifluormatoms,	ethyl or straight-chain or branched alkyl having up to 3 carbon	
			а	deno	ites a number 0, 1 or 2,		
45	b denotes a number 0 or 1,						
			₽7	deno	tes hydrogen or a straight-	chain or branched alkyl having up to 3 carbon atoms,	
50			R ¹³	deno	tes phenyl, trifluormethyl o	straight-chain or branched alkyl having up to 3 carbon atoms,	
	R1	repre a gro in wh	Jup Oi ii	ents hydrogen, straight-chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms, tert.butoxycarbonyl or p of the formula -CO-R ¹⁵ ch			
55		R¹5	denotes hydroxyl, straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 4 carbon atoms, cyclopentyl, cyclohexyl, pyridyl, pyrrolidinyl or straight chain or branched alkyl having up to 5 carbon atoms, which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, carboxyl or straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 4 carbon atoms, or				

denotes phenyl, which is optionally substituted by hydroxyl, carboxyl or straight chain or branched alkoxy or alkoxycarbonyl each having up to 4 carbon atoms,

L represents an oxygen or sulfur atom,

are identical or different and represent hydrogen, cyclobutyl, cyclopentyl, cyclohexyl or straight-chain or branched alkyl, alkoxycarbonyl or alkenyl each having up to 6 carbon atoms, or represent benzoyl or phenyl, which are optionally monosubstituted to trisubstituted by identical or different substituents from the series comprising fluorine, chlorine, bromine, iodine, carboxyl, cyano, nitro or by a straight-chain or branched alkyl, alkoxy or alkoxycarbonyl each having up to 5 carbon atoms,

or

5

10

15

20

25

35

40

45

50

55

R² and R³ together with the nitrogen atom form a pyrrolidinyl, piperidinyl or morpholinyl ring,

and

represents phenyl, which is optionally monosubstituted to trisubstituted by identical or different substituents from the series comprising hydroxyl, thiophenyl, cyclopentyl, cyclohexyl, fluorine, chlorine, bromine, iodine, nitro, tetrazolyl, thiazolyl, furanyl, pyridyl, trifluoromethyl, difluoromethyl, cyano, carboxyl, straight-chain or branched alkyl, alkoxy, alkoxycarbonyl or acyl each having up to 6 carbon atoms, or phenyl is optionally substituted by phenyl, which is optionally monosubstituted to disubstituted by fluorine, chlorine or bromine,

and salts thereof.

3. N-(3-benzofuranyl)urea-derivatives of the formula according to claim 1, in which

30 are identical or different and represent hydrogen, straight-chain or branched acyl or alkoxycarbonyl each having up to 4 carbon atoms, or straight-chain or branched alkyl having up to 3 carbon atoms, which is optionally substituted by carboxyl or alkoxycarbonyl having up to 4 carbon atoms, phenoxy or benzoyl, or represent

fluorine, chlorine, bromine, nitro, cyano, trifluoromethyl, trifluormethoxy, or a group of a formula -OR5, $-S(O)_aR^6$, $-(O-CH_2-CO)_b-NR^7R^8$, $-CO-NR^9R^{10}$, $-SO_2-NR^{11}R^{12}$ or $-NH-SO_2R^{13}$. in which

R5, R6, R8, R9, R10, R11 and R12

are identical and denote hydrogen,

cyclopropyl, cyclopentyl, cyclohexyl, chinolyl, pyridyl, imidazolyl, 1,3-thiazolyl or thienyl, which are optionally substituted by identical or different substitutents from the series comprising fluorine, chlorine, bromine, iodine, cyano, nitro or by a straight-chain or branched alkyl having up to 3 carbon atoms,

denote straight-chain or branched alkyl, alkenyl or acyl each having up to 3 carbon atoms, or

denote phenyl, which is optionally monosubstituted to disubstituted by identical or different substituents from the series comprising nitro, fluorine, chlorine, bromine, iodine, carboxyl or straight-chain or branched alkoxycarbonyl having up to 3 carbon atoms,

or

denotes benzyl, acetyl or tetrahydropyranyl or straight-chain or branched alkoxycarbonyl having up to 3 carbon atoms,

denotes straight-chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms, which is substituted by carboxyl, hydroxyl, straight-chain or branched acyl or alkoxycarbonyl each having up to 3 carbon

atoms, phenoxy, benzoyl or by pyridyl, imidazolyl or thienyl,

or

R5 denotes a group of a formula -SO₂-R¹⁴, in which

R¹⁴ denotes phenyl, trifluormethyl or methyl,

10

5

- a denotes a number 0, 1 or 2,
- b denotes a number 0 or 1,
- R7 denotes hydrogen, methyl or ethyl,
- R13 denotes phenyl, trifluoromethyl or methyl,

15

represents hydrogen or straight-chain or branched alkyl having up to 3 carbon atoms or a group of the formula -CO-R¹⁵,

in which

20

denotes hydroxyl, straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 3 carbon atoms, cyclopentyl, cyclohexyl, pyridyl, pyrrolidinyl or straight chain or branched alkyl having up to 4 carbon atoms, which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, carboxyl or straight chain or branched alkoxycarbonyl having up to 3 carbon atoms, or denotes phenyl, which is optionally substituted by hydroxyl, carboxyl or straight chain or branched alkoxy or alkoxycarbonyl each having up to 3 carbon atoms,

25

L represents an oxygen or sulfur atom,

30

R² and R³ are identical or different and represent hydrogen, cyclobutyl, cyclopentyl, cyclohexyl or straight-chain or branched alkyl, alkoxycarbonyl or alkenyl each having up to 5 carbon atoms, or represent benzoyl or phenyl, which are optionally monosubstituted to trisubstituted by identical or different substituents from the series comprising fluorine, chlorine, bromine, iodine, carboxy, cyano, nitro or by a straight-chain or branched alkyl, alkoxy or alkoxycarbonyl each having up to 3 carbon atoms,

35 or

R² and R³ together with the nitrogen atom form a pyrrolidinyl ring,

and

40

45

R4 represents phenyl, which is optionally monosubstituted to trisubstituted by identical or different substituents from the series comprising hydroxyl, thiophenyl, cyclopentyl, cyclohexyl, fluorine, chlorine, bromine, nitro, tetrazolyl, thiazolyl, furanyl, pyridyl, trifluoromethyl, difluoromethyl, cyano, carboxyl, straight-chain or branched alkyl, alkoxy, alkoxycarbonyl or acyl each having up to 5 carbon atoms, or phenyl is optionally substituted by phenyl, which is optionally monosubstituted to disubstituted by chlorine,

and salts thereof.

4. The compound of the formula

55

CH₃SO₂O NH NH

according to claim 1.

5

10

15

20

25

30

35

45

55

- 5. N-(3-benzofuranyl)urea-derivatives according to claim 1 to 4 for therapeutic use.
- 6. The process for the preparation of N-(3-benzofuranyl)urea-derivatives according to claim 1 to 4 characterized in that compounds of the general formula (II)

 $\begin{array}{c}
A \\
NH-R^1
\end{array}$ $\begin{array}{c}
CO-R_4
\end{array}$ (II)

in which

A, D, R¹ and R⁴ have the abovementioned meaning are reacted with compounds of the general formula (III)

 R^2 -N=C=L (III)

in which

L and R² have the abovementioned meaning

in inert solvents, if appropriate in the presence of a base and/or in the presence of an auxiliary, and in the case of $R^2/R^3 = H$ and L = O compounds of the general formula (II) are reacted with compounds of the general formula (IIIa)

E-SO₂-N=C=O (IIIa)

and in the case of $R^2/R^3 = H$ and L = S, compounds of the general formula (II) are reacted with NH_4SCN , and in case of R^1 , R^2 and/or $R^3 \neq H$ the amino groups are derivated optionally by common methods.

7. The composition containing at least one N-(3-benzofuranyl)urea-derivative according to claim 1 to 4 and a pharmacologically acceptable diluent.

- A composition according to claim 7 for the treatment of acute and chronic inflammatory processes.
- The process for the preparation of compositions according to claim 7 and 8 characterized in that the N-(3-benzofuranyl)urea-derivative together with customary auxiliaries in brought into a suitable application form.
- 10. Use of N-(3-benzofuranyl)urea-derivatives according to claim 1 to 4 for the preparation of medicaments.
- 11. Use according to claim 10 for the preparation of medicaments for the treatment of acute and chronic inflammatory processes.

Patentansprüche

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. N-(3-Benzofuranyl)harnstoff-Derivate der allgemeinen Formel (I):

$$\begin{array}{c|c}
 & \downarrow \\
 & \downarrow \\$$

worin ailt:

A und D sind gleich oder verschieden und stellen Wasserstoff, einen geradkettigen oder verzweigten Acyloder Alkoxycarbonyl-Rest mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen dar, der gegebenenfalls mit einem Carboxyl- oder Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, einem Phenoxy- oder mit einem Benzoyl-Rest substituiert ist, oder sie stellen ein Halogenatom, eine Carboxyl-, Cyano-, Nitro-, Trifluormethyl-, Trifluormethoxy-Gruppe oder eine Gruppe der Formeln -OR5, -S(O) $_{a}$ R6, -(O-CH $_{2}$ -CO) $_{b}$ -NR 7 R8, -CO-NR 9 R10, -SO $_{2}$ -NR 11 R12 oder -NH-SO $_{2}$ R13 dar,

worin gilt:

 R^{5} , R^{6} , R^{8} , R^{9} , R^{10} , R^{11} und R^{12} sind gleich oder verschieden und bedeuten Wasserstoff, einen Cycloalkyl-Ring mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, einen Benzyl-Rest oder einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten oder ungesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe aus N, S und O, woran ein Phenyl-Ring kondensiert sein kann und der gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus einem Halogenatom, einer Cyano- und aus einer Nitro-Gruppe oder mit einem geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder sie bedeuten einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-, Alkenyl- oder Acyl-Rest mit jeweils bis zu 8 Koh-

lenstoffatomen, oder

sie bedeuten einen Phenyl-Rest, der gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus einer Nitro-Gruppe, einem Halogenatom, einem Carboxy- oder aus einem geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen mono-bis disubstituiert ist,

oder

 $\mathsf{R}^{5}\,\mathsf{bedeutet}\,\mathsf{eine}\,\mathsf{Hydroxyl}\text{-}\mathsf{Schutzgruppe}\,\mathsf{oder}\,\mathsf{einen}\,\mathsf{geradkettigen}\,\mathsf{oder}\,\mathsf{verzweigten}\,\mathsf{Alkoxycarbonyl}\text{-}\mathsf{Rest}\,\mathsf{mit}$ bis zu 6 Kohlenstoffatomen, oder

er bedeutet einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen, der mit einem Carboxy-, Hydroxyl-, geradkettigen oder verzweigten Acyl- oder Alkoxycarbonyl-Rest mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, einem Phenoxyl-, Benzoyl-Rest oder mit einem 5- bis 7-gliedrigen ungesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe aus N, S und/oder O substituiert ist, der gegebenenfalls mit einem Halogenatom, einer Cyano-, Nitro-Gruppe oder mit einem geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

oder

R5 bedeutet eine Gruppe der Formel -SO₂R14,

worin

R¹⁴ einen Phenyl-, Trifluormethyl- oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

a bedeutet die Zahl 0, 1 oder 2,

b bedeutet die Zahl 0 oder 1,

R⁷ bedeutet Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, R¹³ bedeutet einen Aryl-Rest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, einen Trifluormethyl- oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen,

R¹ stellt Wasserstoff, einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatornen, eine Amino-Schutzgruppe oder eine Gruppe der Formel -CO-R¹5 dar,

worin gilt:

5

10

20

25

30

35

40

45

50

55

R¹⁵ bedeutet eine Hydroxyl-Gruppe, einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, einen Cycloalkyl-Ring mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, einen Pyridyl-, Pyrrolidinyl- oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen, der gegebenenfalls mit einem Halogenatom, einem Carboxyl- oder einem geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

er bedeutet einen Phenyl-Rest, der gegebenenfalls mit einer Hydroxyl-Gruppe, einem Carboxyl- oder einem geradkettigen oder verzweigten Alkoxy- oder Alkoxycarbonyl-Rest mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

L stellt ein Sauerstoff- oder Schwefelatom dar,

R² und R³ sind gleich oder verschieden und stellen Wasserstoff, einen Cycloalkyl-Ring mit bis zu 6 Kohlenstoffatornen, einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-, Alkoxycarbonyl- oder einen Alkenyl-Rest mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatornen dar, oder

sie stellen einen Benzoyl- oder Aryl-Rest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen dar, welche gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus einem Halogenatom, einer Cyano-, Nitro-Gruppe, einem Carboxyl-, geradkettigen oder verzweigten Alkyl-, Alkoxy-, Alkoxycarbonyl- oder aus einem Acryl-Rest mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen mono- bis trisubstituiert sind,

oder

R² und R³ bilden zusammen mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten Heterocyclus, der gegebenenfalls des weiteren ein O-Atom aufweist,

und

R⁴ stellt einen Phenyl-Rest dar, der gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus einer Hydroxyl-Gruppe, einem Thiophenyl-Rest, einem Cycloalkyl-Ring mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, einem Halogenatom, einer Nitro-Gruppe, einem Tetrazolyl-, Thiazolyl-, Furanyl-, Pyridyl-, Trifluormethyl-, Difluormethyl-, Cyano-, Carboxyl-, geradkettigem oder verzweigten Alkyl-, Alkoxy-, Alkoxycarbonyl- oder aus einem Acryl-Rest mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen mono- bis trisubstituiert ist, oder

der Phenyl-Rest ist gegebenenfalls mit einem Phenyl-Rest substituiert, der gegebenenfalls mit einem Halogenatom oder mit einer Gruppe der Formel -NR 16 R 17 , -SR 18 , -SO $_2$ R 19 oder -O-SO $_2$ R 20 mono- bis disubstituiert ist,

worin gilt:

R¹⁶ und R¹⁷ haben die oben angegebene Bedeutung von R⁷ und R⁸ und sind gleich oder verschieden voneinander,

oder

R16 bedeutet Wasserstoff,

und

R¹⁷ bedeutet einen geradkettigen oder verzweigten Acyl-Rest mit bis zur 6 Kohlenstoffatomen,

R¹⁸ bedeutet Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen,

R¹⁹ und R²⁰ sind gleich oder verschieden und stellen einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis

zu 6 Kohlenstoffatomen, einen Benzyl- oder einen Phenyl-Rest dar,

und Salze davon.

 N-(3-Benzofuranyl)harnstoff-Derivate der Formel gemäß Anspruch 1, worin gilt:

A und D sind gleich oder verschieden und stellen Wasserstoff, einen geradkettigen oder verzweigten Acyloder Alkoxycarbonyl-Rest mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen dar, der gegebenenfalls mit einem Carboxy-, Hydroxyl-, Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen, einem Phenoxy- oder mit einem Benzoyl-Rest substituiert ist, oder sie stellen Fluor, Chlor, Brom, eine Nitro-, Trifluormethyl-Gruppe oder eine Gruppe der Formeln -OR5, -S(O)_a-R⁶, -(O-CH₂-CO)_b-NR⁷R⁸, -CO-NR⁹R¹⁰, -SO-NR¹IR¹² oder -NH-SO₂-R¹³ dar,

15 worin gilt:

5

10

20

30

35

40

45

50

55

R5, R6, R9, R10, R11 und R12 sind gleich oder verschieden und bedeuten Wasserstoff, einen Cyclopropyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl-, Chinolyl-, Pyridyl-, Imidazolyl-, 1,3-Thiazolyl- oder einen Thienyl-Rest, welche gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus Fluor, Chlor, Brom, Jod, einer Cyano- oder aus einer Nitro-Gruppe oder mit einem geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-, Alkenyl- oder einen Acyl-Rest mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen,

25 oder

sie bedeuten einen Phenyl-Rest, der gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus einer Nitro-Gruppe, Fluor, Chlor, Brom, Jod, einem Carboxyl- oder aus einem geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen mono- bis disubstituiert ist,

oder

R⁵ bedeutet einen Benzyl-, Acetyl- oder einen Tetrahydropyranyl-Rest oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen,

einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, der mit einem Carboxyl-, Hydroxyl-, geradkettigen oder verzweigten Acyl- oder Alkoxycarbonyl-Rest mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, einem Phenoxyl-, Benzoyl- oder mit einem Pyridyl-, Imidazolyl-, Thienyl- oder Furyl-Rest substituiert ist, welche gegebenenfalls mit Fluor, Chlor, Brom, einer Cyano-, Nitro-Gruppe oder mit einem geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

oder

R⁵ bedeutet eine Gruppe der Formel -SO₂-R¹⁴,

 ${\sf R}^{14}$ einen Phenyl-, Trifluormethyl- oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

a bedeutet die Zahl 0, 1 oder 2.

b bedeutet die Zahl 0 oder 1.

 R^7 bedeutet Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen, R^{13} bedeutet einen Phenyl-, Trifluormethyl- oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen,

R¹ stellt Wasserstoff, einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, einen t-Butoxycarbonyl-Rest oder eine Gruppe der Formel -CO-R¹5 dar,

worin gilt:

R¹⁵ bedeutet eine Hydroxyl-Gruppe, einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, einen Cyclopentyl-, Cyclohexyl-, Pyridyl-, Pyrrolidinyl- oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen, der gegebenenfalls mit Fluor, Chlor, Brom, einem Carboxyl- oder mit einem geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen

substituiert ist, oder

einen Phenyl-Rest, der gegebenenfalls mit einem Hydroxy-, Carboxy- oder mit einem geradkettigen oder verzweigten Alkoxy- oder Alkoxycarbonyl-Rest mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist, L stellt ein Sauerstoff- oder Schwefelatom dar,

R² und R³ sind gleich oder verschieden und stellen Wasserstoff, einen Cyclobutyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyloder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-, Alkoxycarbonyl- oder Alkenyl-Rest mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatornen oder

einen Benzoyl- oder Phenyl-Rest dar, welche gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus Fluor, Chlor, Brom, Jod, einer Carboxyl-, Cyano- oder aus einer Nitro-Gruppe oder mit einem geradkettigen oder verzweigten Alkyl-, Alkoxy- oder Alkoxycarbonyl-Rest mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen mono- bis trisubstituiert sind,

oder

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

 ${\sf R}^2$ und ${\sf R}^3$ bilden zusammen mit dem Stickstoffatom einen Pyrrolidinyl-, Piperidinyl- oder einen Morpholinyl-Ring,

und

R⁴ stellt einen Phenyl-Rest dar, der gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus einem Hydroxyl-, Thiophenyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl-Rest, Fluor, Chlor, Brom, Jod, einer Nitro-Gruppe, einem Tetrazolyl-, Thiazolyl-, Furanyl-, Pyridyl-, Trifluormethyl-, Difluormethyl-, Cyano-, Carboxyl-, einem geradkettigen oder verzweigten Alkyl-, Alkoxy-, Alkoxycarbonyl- oder aus einem Acyl-Rest mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen mono- bis trisubstituiert ist.

ode

der Phenyl-Rest ist gegebenenfalls mit einem Phenyl-Rest substituiert, der gegebenenfalls mit Fluor, Chlor oder Brom mono- bis disubstituiert ist, und Salze davon.

 N-(3-Benzofuranyl)harnstoff-Derivate der Formel gemäß Anspruch 1, worin gilt:

A und D sind gleich oder verschieden und stellen Wasserstoff, einen geradkettigen oder verzweigten Acyloder Alkoxycarbonyl-Rest mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen dar, der gegebenenfalls mit einem Carboxyl- oder Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, einem Phenoxy- oder Benzoyl-Rest substituiert ist, oder sie stellen Fluor, Chlor, Brom, eine Nitro-, Cyano-, Trifluormethyl-, Trifluormethoxy-Gruppe oder eine Gruppe der Formeln -OR5, -S(O)_aR6, -(O-CH₂-CO)_b-NR7R8, -CO-NR9R10, -SO₂NR11R12 oder -NH-SO₂R13 dar,

worin gilt:

R⁵, R⁶, R⁹, R¹⁰, R¹¹ und R¹² sind gleich oder verschieden und bedeuten Wasserstoff, einen Cyclopropyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl-, Chinolyl-, Pyridyl-, Imidazolyl-, 1,3-Thiazolyl- oder einen Thienyl-Rest, welche gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus Fluor, Chlor, Brom, Jod, einer Cyano- oder aus einer Nitro-Gruppe oder mit einem geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-, Alkenyl oder Acyl-Rest mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen, oder

sie bedeuten einen Phenyl-Rest, der gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus einer Nitro-Gruppe, Fluor, Chlor, Brom, Jod, einem Carboxyl- oder geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen mono- bis disubstituiert ist,

oder

R⁵ bedeutet einen Benzyl-, Acetyl- oder Tetrahydropyranyl-Rest oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen,

einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, der mit einem Carboxy-, Hydroxy-Rest, einem geradkettigen oder verzweigten Acyl- oder Alkoxycarbonyl-Rest mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen, einem Phenoxy-, Benzoyl- oder mit einem Pyridyl-, Imidazolyl- oder Thienyl-Rest substituiert ist,

oder



 R^{5} bedeutet eine Gruppe der Formel - SO_{2} - R^{14} , worin

R14 einen Phenyl-, Trifluormethyl- oder einen Methyl-Rest bedeutet,

a bedeutet die Zahl 0, 1 oder 2,

b bedeutet die zahl 0 oder 1.

R7 bedeutet Wasserstoff, einen Methyl- oder Ethyl-Rest,

R¹³ bedeutet einen Phenyl-, Trifluormethyl- oder einen Methyl-Rest,

R¹ stellt Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder eine Gruppe der Formel -CO-R¹5 dar.

worin gilt:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

R15 bedeutet eine Hydroxyl-Gruppe, einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen, einen Cyclopentyl-, Cyclohexyl-, Pyridyl-, Pyrrolidinyl- oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Rest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, der gegebenenfalls mit Fluor, Chlor, Brom, einem Carboxyl- oder geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonyl-Rest mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

einen Phenyl-Rest, der gegebenenfalls mit einer Hydroxyl-Gruppe, einem Carboxyl- oder einem geradkettigen oder verzweigten Alkoxy- oder Alkoxycarbonyl-Rest mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist, L stellt ein Sauerstoff- oder Schwefelatom dar,

R² und R³ sind gleich oder verschieden und stellen Wasserstoff, einen Cyclobutyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyloder einen geradkettigen oder verzweigten Alkyl-, Alkoxycarbonyl- oder Alkenyl-Rest mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder einen Benzoyl- oder Phenyl-Rest dar, welche gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus Fluor, Chlor, Brom, Jod, einer Carboxy-, Cyano- oder aus einer Nitro-Gruppe oder mit einem geradkettigen oder verzweigten Alkyl-, Alkoxy- oder Alkoxycarbonyl-Rest mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen mono- bis trisubstituiert sind,

oder

 $\ensuremath{\mathsf{R}}^2$ und $\ensuremath{\mathsf{R}}^3$ bilden zusammen mit dem Stickstoffatom einen Pyrrolidinyl-Ring, und

R⁴ stellt einen Phenyl-Rest dar, der gegebenenfalls mit gleichen oder verschiedenen Substituenten aus der Reihe aus einem Hydroxyl-, Thiophenyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl-Rest, Fluor, Chlor, Brom, einer Nitro-Gruppe, einem Tetrazolyl-, Thiazolyl-, Furanyl-, Pyridyl-, Trifluormethyl-, Difluormethyl-, Cyano-, Carboxyl-, aus einem geradkettigen oder verzweigten Alkyl-, Alkoxy-, Alkoxycarbonyl- oder Acyl-Rest mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen mono- bis trisubstituiert ist, oder

der Phenyl-Rest ist gegebenenfalls mit einem Phenyl-Rest substituiert, der gegebenenfalls mit Chlor monobis disubstituiert ist,

und Salze davon.

4. Die Verbindung der Formel

5 CH₃SO₂O CI

gemäß Anspruch 1.

- 5. N-(3-Benzofuranyl)harnstoff-Derivate gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 zur therapeutischen Verwendung.
- Verfahren zur Herstellung von N-(3-Benzofuranyl)harnstoff-Derivaten gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß Verbindungen der allgemeinen Formel (II):

NH-R¹
CO-R₄
(II)

worin

20

25

30

35

45

50

55

A, D, R^1 und R^4 die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III):

$$H^2$$
-N=C=L (III)

worin

L und R^2 die oben angegebenen Bedeutungen haben, in inerten Lösungsmitteln, gegebenenfalls in der Gegenwart einer Base und/oder in der Gegenwart eines Hilfsstoffs, zur Reaktion gebracht werden, und daß im Fall von $R^2/R^3 = H$ und L = O Verbindungen der allgemeinen Formel (II) mit Verbindungen der allgemeinen Formel (IIIa):

E-SO₂-N=C=O (IIIa)

worin

E Halogen, vorzugsweise Chlor, bedeutet, zur Reaktion gebracht werden, und daß im Fall von $R^2/R^3=H$ und L=SVerbindungen der allgemeinen Formel (II) mit NH_4SCN zur Reaktion gebracht werden,



und daß im Fall von \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und/oder $\mathbb{R}^3 \neq \mathbb{H}$ die Amino-Gruppen gegebenenfalls mit üblichen Verfahren derivatisiert werden.

- Zusammensetzung, enthaltend mindestens ein N-(3-Benzofuranyl)harnstoff-Derivat gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 und ein pharmakologisch geeignetes Verdünnungsmittel.
- 8. Zusammensetzung gemäß Anspruch 7 zur Behandlung akuter und chronischer Entzündungskrankheiten.
- Verfahren zur Herstellung von Zusammensetzungen gemäß Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzelchnet, daß das N-(3-Benzofuranyl)harnstoff-Derivat zusammen mit üblichen Hilfsstoffen in eine geeignete Anwendungsform gebracht wird.
- Verwendung von N-(3-Benzofuranyl)harnstoff-Derivaten gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung von Medikamenten.
- Verwendung gemäß Anspruch 10 zur Herstellung von Medikamenten zur Behandlung akuter und chronischer Entzündungskrankheiten.

Revendications

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

- 1. Dérivés de la N-(3-benzofuranyl)urée répondant à la formule générale (I)
 - $\begin{array}{c|c}
 & \downarrow \\
 & \downarrow \\$

dans laquelle

- A et D

 sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène, un groupe acyle ou un groupe alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 6 atomes de carbone, ou encore un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, qui peut porter le cas échéant un ou plusieurs substituants carboxyle ou alcoxycarbonyle identiques ou différents contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, phénoxy ou benzoyle, ou représentent un atome d'halogène, un groupe carboxyle, un groupe cyano, un groupe nitro, un groupe trifluorométhyle, un groupe trifluorométhoxy ou encore un groupe répondant aux formules -OR5, -S(O)_aR6, -(O-CH₂-CO)_b-NR⁷R8, -CO-NR⁹R¹⁰, -SO₂-NR¹¹R¹² ou -NH-SO₂R¹³, dans lesquelles
 - R⁵, R⁶, R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹ et R¹²
- sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène, un groupe cycloalkyle contenant de 3 à 6 atomes de carbone, un groupe benzyle ou encore un radical hétérocyclique penta- à heptagonal, saturé ou insaturé, contenant jusqu'à 3 atomes de carbone, choisi parmi la série comprenant N, S et O et auquel un noyau phényle peut être condensé, et qui le cas échéant porte un ou plusieurs substituants identiques ou différents choisis parmi la série comprenant des substituants halogéno, cyano, nitro ou encore alkyle à chaînes droites ou ramifiées contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, ou



représentent un groupe alkyle, un groupe alcényle ou un groupe acyle contenant respectivement jusqu'à 8 atomes de carbone, ou

représentent un groupe phényle portant le cas échéant de un à deux substituants identiques ou différents choisis parmi la série comprenant des substituants nitro, halogéno, carboxyle ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant

5 jusqu'à 6 atomes de carbone, 10 ou représente un groupe protecteur du groupe hydroxyle ou un groupe alcoxycarbonyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, ou représente un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 8 atomes de carbone, 15 qui porte à titre de substituants identiques ou différents, un ou plusieurs groupes carboxyle, hydroxyle, acyle ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 6 atomes de carbone, phénoxy, benzoyle ou encore un radical hétérocyclique insaturé penta- à heptagonal contenant jusqu'à 3 hétéroatomes choisis parmi la série comprenant N, S et/ ou O, qui porte le cas échéant un ou plusieurs substituants identiques ou différents halogéno, 20 cyano, nitro ou alkyle à chaînes droites ou ramifiées contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, ou ₽5 représente un groupe répondant à la formule SO₂R14 25 dans laquelle représente un groupe phényle, un groupe trifluorométhyle ou un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 4 atomes de carbone, 30 représente le nombre 0, 1 ou 2, b représente le nombre 0 ou 1, R7 représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant 35 jusqu'à 4 atomes de carbone. représente un groupe aryle contenant jusqu'à 6 à 10 atomes de carbone, un groupe trifluorométhyle ou un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, 40 représente un atome d'hydrogène, un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, un groupe protecteur du groupe amino ou un groupe répondant à la formule -CO-R15 dans laquelle représente un groupe hydroxyle, un groupe alcoxycarbonyle à chaîne droite ou ramifiée contenant 45 jusqu'à 6 atomes de carbone, un groupe cycloalkyle contenant jusqu'à 3 à 6 atomes de carbone, un groupe pyridyle, un groupe pyrrolidinyle ou un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 8 atomes de carbone, qui porte le cas échéant un ou plusieurs substituants identiques ou différents halogéno, carboxyle ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, ou représente

représente un atome d'oxygène ou un atome de soufre, R2 et R3

respectivement jusqu'à 6 atomes de carbone,

50

55

sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène, un groupe cycloalkyle contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, un groupe alkyle, un groupe alcoxycarbonyle ou un groupe alcényle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 8 atomes de carbone, ou représentent un groupe benzoyle ou un groupe aryle

un groupe phényle qui porte le cas échéant un ou plusieurs substituants identiques ou différents hydroxyle, carboxyle ou encore alcoxy ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant





contenant de 6 à 10 atomes de carbone, qui portent le cas échéant de un à trois substituants identiques ou différents choisis parmi la série comprenant des substituants halogéno, cyano, nitro, carboxyle, alkyle, alcoxy, alcoxycarbonyle ou acyle à chaînes droites ou ramifiées, contenant respectivement jusqu'à 6 atomes de carbone,

ou

5

10

15

20

25

35

40

55

R2 et R3 forment ensemble avec l'atome d'azote un composé hétérocyclique saturé penta- à heptagonal contenant le cas échéant un atome d'oxygène supplémentaire,

et

représente un groupe phényle qui porte le cas échéant de un à trois substituants identiques ou différents R4 choisis parmi la série comprenant des substituants hydroxyle, thiophényle, cycloalkyle contenant jusqu'à 3 à 6 atomes de carbone, halogéno, nitro, tétrazolyle, thiazolyle, furanyle, pyridyle, trifluorométhyle, difluorométhyle, cyano, carboxyle, alkyle, alcoxy, alcoxycarbonyle ou acyle à chaînes droites ou ramifiées, contenant respectivement jusqu'à 8 atomes de carbone,

ou bien le groupe phényle est, le cas échéant, substitué par un groupe phényle lequel est, le cas échéant, mono- à disubstitué par un atome d'halogène ou par un groupe répondant aux formules -NR¹⁶R¹⁷, -SR¹⁸, -SO₂R¹⁹ ou -O-SO₂R²⁰,

dans lesquelles

¹R¹⁶ et R¹⁷ ont la signification mentionnée ci-dessus pour R7 et R8 et sont identiques ou différents de ces derniers.

οu

B16 représente un atome d'hydrogène,

30 et

> R17 représente un groupe acyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 6 atomes de car-

R18 représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant

jusqu'à 6 atomes de carbone,

R19 et R20 sont identiques ou différents et représentent un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée

contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, un groupe benzyle ou un groupe phényle,

ainsi que leurs sels.

- Dérivés de la N-(3-benzofuranyl)urée répondant à la formule selon la revendication 1, dans laquelle
- A et D sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène, un groupe acyle ou un groupe 45 alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 5 atomes de carbone, ou encore un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 4 atomes de carbone, qui peut porter le cas échéant un ou plusieurs substituants carboxyle, hydroxyle ou alcoxycarbonyle identiques ou différents contenant jusqu'à 5 atomes de carbone, phénoxy ou benzoyle, ou représentent un atome de fluor, un atome de chlore, un atome de brome, un groupe nitro, un groupe trifluorométhyle 50 ou encore un groupe répondant aux formules -OR5, -S(O)_aR6, -(O-CH₂-CO)_b-NR⁷R8, -CO-NR⁹R¹⁰, -SO₂-NR¹¹R¹² ou -NH-SO₂R¹³, dans lesquelles

R5, R6, R8, R9, R10, R11 et R12

sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène, un groupe cyclopropyle, un groupe cyclopentyle, un groupe cyclohexyle, un groupe quinolyle, un groupe pyridyle, un groupe imidazolyle, un groupe 1,3-thiazolyle ou un groupe thiényle, qui portent le cas échéant un ou plusieurs substi-





tuants identiques ou différents choisis parmi la série comprenant des substituants fluoro, chloro, bromo, iodo, cyano, nitro ou encore alkyle à chaînes droites ou ramifiées contenant jusqu'à 5 atomes de carbone,

représentent un groupe alkyle, un groupe alcényle ou un groupe acyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 6 atomes de carbone, ou

représentent un groupe phényle qui porte le cas échéant de un à deux substituants identiques ou différents choisis parmi la série comprenant des substituants nitro, fluoro, chloro, bromo, iodo, carboxyle ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant jusqu'à 5 atomes de carbone,

ou

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

représente un groupe benzyle, un groupe acétyle ou un groupe tétrahydropyranyle ou encore un groupe alcoxycarbonyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 4 atomes de carbone, ou représente un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, qui porte un ou plusieurs substituants identiques ou différents carboxyle, hydroxyle, acyle ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 4 atomes de carbone, phénoxy, benzoyle ou encore pyridyle, imidazolyle, thiényle ou furyle, qui portent le cas échéant un ou plusieurs substituants identiques ou différents fluoro, chloro, bromo, cyano, nitro ou alkyle à chaînes droites ou ramifiées contenant jusqu'à 4 atomes de carbone,

ou

R15

R⁵ représente un groupe répondant à la formule -SO₂-R¹⁴ dans laquelle

R14 représente un groupe phényle, un groupe trifluorométhyle ou un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 3 atomes de carbone,

- a représente le nombre 0, 1 ou 2,
- b représente le nombre 0 ou 1,

R7 représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 3 atomes de carbone,

représente un groupe phényle, un groupe trifluorométhyle ou un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 3 atomes de carbone,

R¹ représente un atome d'hydrogène, un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 4 atomes de carbone, un groupe tert.-butoxycarbonyle ou un groupe répondant à la formule -CO-R¹5 dans laquelle

représente un groupe hydroxyle, un groupe alcoxycarbonyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 4 atomes de carbone, un groupe cyclopentyle, un groupe cyclohexyle, un groupe pyridyle, un groupe pyrrolidinyle ou encore un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 5 atomes de carbone, qui porte le cas échéant un ou plusieurs substituants identiques ou

différents fluoro, chloro, bromo, carboxyle ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant jusqu'à 4 atomes de carbone, ou représente un groupe phényle qui porte le cas échéant un ou plusieurs substituants identiques ou différents hydroxyle, carboxyle ou encore alcoxy ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 4 atomes de carbone,

L représente un atome d'oxygène ou un atome de soufre,

R² et R³ sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène, un groupe cyclobutyle, un groupe cyclohexyle ou un groupe alkyle, un groupe alcoxycarbonyle





ou un groupe alcényle à chaînes droites ou ramifiées, contenant respectivement jusqu'à 6 atomes de carbone, ou

représentent un groupe benzoyle ou un groupe phényle qui portent le cas échéant de un à trois substituants identiques ou différents choisis parmi la série comprenant des substituants fluoro, chloro, bromo, iodo, carboxyle, cyano, nitro ou encore alkyle, alcoxy ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 5 atomes de carbone,

ou

5

10

15

20

30

35

R² et R³

forment ensemble avec l'atome d'azote un noyau pyrrolidinyle, un noyau pipéridinyle ou un noyau morpholinyle,

et

représente un groupe phényle qui porte le cas échéant de un à trois substituants identiques ou différents choisis parmi la série comprenant des substituants hydroxyle, thiophényle, cyclopentyle, cyclohexyle, fluoro, chloro, bromo, iodo, nitro, tétrazolyle, thiazolyle, furanyle, pyridyle, trifluorométhyle, difluorométhyle, cyano, carboxyle, alkyle, alcoxy, alcoxycarbonyle ou acyle à chaînes droites ou ramifiées, contenant respectivement jusqu'à 6 atomes de carbone, ou bien le groupe phényle est, le cas échéant, substitué par un groupe phényle lequel est, le cas échéant, mono- à disubstitué par un atome de fluor, par un atome de chlore ou par un atome de brome,

ainsi que leurs sels.

 Dérivés de la N-(3-benzofuranyl)urée répondant à la formule selon la revendication 1, dans laquelle

A et D

sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène, un groupe acyle ou un groupe alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 4 atomes de carbone, ou encore un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 3 atomes de carbone, qui peut porter le cas échéant un ou plusieurs substituants carboxyle ou alcoxycarbonyle identiques ou différents contenant jusqu'à 4 atomes de carbone, phénoxy ou benzoyle,

ou représentent un atome de fluor, un atome de chlore, un atome de brome, un groupe nitro, un groupe cyano, un groupe trifluorométhyle, un groupe trifluorométhoxy ou un groupe répondant aux formules $-\text{OR}^5$, $-\text{S(O)}_a\text{R}^6$, $-(\text{O-CH}_2\text{-CO)}_b\text{-NR}^7\text{R}^8$, $-\text{CO-NR}^9\text{R}^{10}$, $-\text{SO}_2\text{-NR}^{11}\text{R}^{12}$ ou $-\text{NH-SO}_2\text{R}^{13}$, dans lesquelles

R5, R6, R8, R9, R10, R11 et R12

40

45

50

55

sont identiques et représentent un atome d'hydrogène, un groupe cyclopropyle, un groupe cyclopentyle, un groupe cyclohexyle, un groupe quinolyle, un groupe pyridyle, un groupe imidazolyle, un groupe 1,3-thiazolyle ou un groupe thiényle, qui portent le cas échéant un ou plusieurs substituants identiques ou différents choisis parmi la série comprenant des substituants fluoro, chloro, bromo, iodo, cyano, nitro ou encore alkyle à chaînes droites ou ramifiées contenant jusqu'à 3 atomes de carbone,

représentent un groupe alkyle, un groupe alcényle ou un groupe acyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 3 atomes de carbone, ou

représentent un groupe phényle qui porte le cas échéant de un à deux substituants identiques ou différents choisis parmi la série comprenant des substituants nitro, fluoro, chloro, bromo, iodo, carboxyle ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant jusqu'à 3 atomes de carbone,

ou

R⁵ représente un groupe benzyle, un groupe acétyle ou un groupe tétrahydropyranyle ou encore





un groupe alcoxycarbonyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 3 atomes de carbone, ou

représente un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 4 atomes de carbone, qui porte un ou plusieurs substituants identiques ou différents carboxyle, hydroxyle, acyle ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 3 atomes de carbone, phénoxy, benzoyle ou encore pyridyle, imidazolyle ou thiényle,

ou

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

R5 représente un groupe répondant à la formule -SO₂-R¹⁴ dans laquelle

R14 représente un groupe phényle, un groupe trifluorométhyle ou un groupe méthyle,

- a représente le nombre 0, 1 ou 2,
 - b représente le nombre 0 ou 1.
 - R⁷ représente un atome d'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe éthyle,
 - R13 représente un groupe phényle, un groupe trifluorométhyle ou un groupe méthyle,
 - R1 représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 3 atomes de carbone ou encore un groupe répondant à la formule -CO-R15 dans laquelle
 - représente un groupe hydroxyle, un groupe alcoxycarbonyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 3 atomes de carbone, un groupe cyclopentyle, un groupe cyclohexyle, un groupe pyridyle, un groupe pyrrolidinyle ou encore un groupe alkyle à chaîne droite ou ramifiée contenant jusqu'à 4 atomes de carbone, qui porte le cas échéant un ou plusieurs substituants identiques ou différents fluoro, chloro, bromo, carboxyle ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant jusqu'à 3 atomes de carbone, ou

représente un groupe phényle qui porte le cas échéant un ou plusieurs substituants identiques ou différents hydroxyle, carboxyle ou encore alcoxy ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 3 atomes de carbone,

- L représente un atome d'oxygène ou un atome de soufre,
- R² et R³ sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène, un groupe cyclobutyle, un groupe cyclohexyle ou encore un groupe alkyle, un groupe alcoxycarbonyle ou un groupe alcényle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 5 atomes de carbone, ou

représentent un groupe benzoyle ou un groupe phényle qui portent le cas échéant de un à trois substituants identiques ou différents choisis parmi la série comprenant des substituants fluoro, chloro, bromo, iodo, carboxyle, cyano, nitro ou encore alkyle, alcoxy ou alcoxycarbonyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 3 atomes de carbone,

ou

50 R² et R³ forment ensemble avec l'atome d'azote un noyau pyrrolidinyle,

et

R4 représente un groupe phényle qui porte le cas échéant de un à trois substituants identiques ou différents choisis parmi la série comprenant des substituants hydroxyle, thiophényle, cyclopentyle, cyclohexyle, fluoro, chloro, bromo, nitro, tétrazolyle, thiazolyle, furanyle, pyridyle, trifluorométhyle, difluorométhyle, cyano, carboxyle, alkyle, alcoxy, alcoxycarbonyle ou acyle à chaînes droites ou ramifiées contenant respectivement jusqu'à 5 atomes de carbone, ou bien le groupe phényle est, le cas échéant, substitué par un groupe phényle





lequel est, le cas échéant, mono- à disubstitué par un atome de chlore,

ainsi que leurs sels.

Dérivé répondant à la formule

10

15

20

selon la revendication 1.

25

- 5. Dérivés de la N-(3-benzofuranyl)urée selon les revendications 1 à 4 pour une utilisation thérapeutique.
- 6. Procédé pour la préparation de dérivés de la N-(3-benzofuranyl)urée selon les revendications 1 à 4 , caractérisé en ce qu'on fait réagir
- 30 des composés répondant à la formule générale (II)

40 dans laquelle

> A, D, R1 et R4 ont la signification susmentionnée, avec des composés répondant à la formule générale (III)

45 R2-N=C=L (III)

dans laquelle

L et R2

50

ont la signification susmentionnée,

dans des solvants inertes, si cela s'avère approprié en présence d'une base et/ou en présence d'un

et dans le cas où R²/R³ = H et L = O, on fait réagir des composés répondant à la formule générale (II) avec des composés répondant à la formule générale (IIIa)

(IIIa)

55 E-SO2-N=C=O



25

30

35

40

45

50

55



EP 0 731 099 B1

et dans le cas où $R^2/R^3 = H$ et L = S, on fait réagir des composés répondant à la formule générale (II) avec NH_4SCN , et dans le cas où R^1 , R^2 et/ou $R^3 \neq H$, on dérive les groupes amino le cas échéant via des procédés courants.

- 7. Composition contenant au moins un dérivé de la N-(3-benzofuranyl)urée selon les revendications 1 à 4 et un diluant pharmacologiquement acceptable.
- 8. Composition selon la revendication 7 pour le traitement de processus inflammatoires aigus et chroniques.
- Procédé pour la préparation de compositions selon les revendications 7 et 8 caractérisé en ce qu'on amène dans une forme d'application appropriée, le dérivé de la N-(3-benzofuranyl)urée conjointement avec des adjuvants habituels.
- 15 10. Utilisation de dérivés de la N-(3-benzofuranyl)urée selon les revendications 1 à 4 pour la préparation de médicaments.
 - 11. Utilisation selon la revendication 10 pour la préparation de médicaments destinés au traitement de processus inflammatoires aigus et chroniques.